(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2003-509427 (P2003-509427A)

(43)公表日 平成15年3月11日(2003.3.11)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI			テーマコート* (参考)	
C 0 7 D 471/04	106	C07D4	71/04	106H	4 C 0 5 0	
A 6 1 K 31/437		A61K	31/437		4 C 0 6 5	
31/5025	i		31/5025		4 C 0 8 4	
31/519		:	31/519		4 C 0 8 6	
31/55		31/55				
	審查請求	未請求 予備	審查請求 有	(全166頁)	最終頁に統く	
(21)出願番号	特膜2001-523405(P2001-523405)	(71)出顧人	アポツト・	ゲー・エム・ヘ	ペー・ハー・ウン	
(86) (22)出顧日	平成12年9月15日(2000.9.15)		ト・コンバ	ペニー・カーゲー	-	
(85)翻訳文提出日	平成14年3月15日(2002.3.15)	ドイツ国、67061・ルートピヒスハーフエ				
(86)国際出願番号	PCT/US00/25357	ン、クノールシユトラーセ				
(87)国際公開番号	WO01/019828	(72)発明者 ハースト, ギヤビン・シー				
(87)国際公開日	平成13年3月22日(2001.3.22)		アメリカ台	衆国、マサチニ	レーセツツ・	
(31)優先権主張番号	60/154, 618		01752, マ	ールポロ、ロバ	ート・ロード・	
(32)優先日	平成11年9月17日(1999.9.17)		112			
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(72)発明者 ラフエルテイ,ポール				
		1	アメリカ合	衆国、マサチニ	Lーセツツ・	
			01581、ウ:	エストボロ、チ	ヤールズタウ	
			ン・ドライ	プ・722		
		(74)代理人	弁理士 川	口義維(外	4名)	
					最終質に続く	

(54) 【発明の名称】 治療剤としてのキナーゼ阻害剤

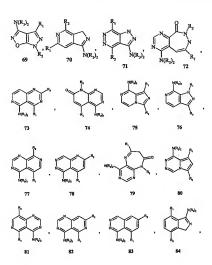
(57) 【要約1

本発明は、キナーゼ阻害剤として有用である本明細書中 で定義される式(1)の化合物を対象とする。

【特許請求の範囲】

[請求項1] 下式からなる群から選択される式(1)の化合物、そのラセミ化合物ージアステレオマー混合物、光学異性体、薬剤として許容されるその塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物。

【化1】



[式中、

Rıは下式であり、

【化2】

$$\begin{array}{c} R \\ D_1 \\ D_1 \\ \end{array} \underbrace{\begin{array}{c} G_1 \\ D_1 \\ D_1 \\ \end{array}}_{M_1} Z_1 \underbrace{\begin{array}{c} I_1 \\ I_2 \\ \end{array}}_{Z_1 \underbrace{\begin{array}{c} I_1 \\$$

Z tr式、

【化3】

$$- \underbrace{ \begin{bmatrix} P_2 \\ P_3 \\ P_4 \\ P_5 \\ P_4 \\ P_5 \\ P_4 \end{bmatrix}}^{R_b} (J_2)_b$$

またはシクロアルキル、ナフチル、テトラヒドロナフチル、ベンゾチエニル、フ ラニル、チエニル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、

【化4】



、チアゾリル、ベンゾフラニル、2,3-ジヒドロベンゾフラニル、インドリル、イソオキサゾリル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、ピペリジニル、ピラゾリル、ピロリル、オキサゾリル、インチアゾリル、オキサジアゾリル、インドリニル、インダゾリル、ベンゾイソチアゾリル、ピリドーオキサゾリル、ピリド・オキサゾリル、ピリミドーオキサゾリル、ピリミドーチアゾリルおよびベンゾイミダゾリルからなる群から選択されるR。で置換されていてもよい基であり、

 $Z^{'''}$ は共有結合、またはアルキル、CN、OH、N = CO OH、M 個換または非置換アミノおよび置換または非置換フェニルからなる群から選択される 1 個または複数個の置換基で置換されていてもよい($C_1 \sim C_8$)であり。

 $Z^{"}$ は共有結合、置換されていてもよい($C_1 \sim C_6$)、または置換されていてもよい一(CH_2)。-シクロアルキルー(CH_2)。-であり、置換されていてもよい基は、アルキル、CN、OH、ハロゲン、 NO_2 、COOH、置換または非置換アミノおよび置換または非置換フェニルからなる群から選択される1個または複数個の置換基で置換されていてもよく、

R。およびR・はそれぞれ、水素、ハロゲン、一CN、一NO2、一C(O) OH、一C(O) H、一OH、一C(O) Oーアルキル、置換または非置換カルボキシアミド、テトラゾリル、トリフルオロメチルカルボニルアミノ、トリフルオロメチルスルホンアミド、置換または非置換アルキル、置換または非置換アルコキシ、置換または非置換アリール、置換または非置換アリールオキシ、置換または非置換アリールオキシ、置換または非置換アリールアルキル、置換または非置換アリールアルキル、置換または非置換アリールアルキル、置換または非置換アリールアルキル、置換または非置換アシー

R。はそれぞれの出現時に独立して、水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、 $-CH_z-NR_dR_e$ 、 $-W-(CH_z)_1-NR_dR_e$ 、 $-W-(CH_z)_1-S-T$ ルキル、または $-W-(CH_z)_1-CH$ の分かった。

 $Z^{"}$ はそれぞれの出現時に独立して、共有結合または($C_1 \sim C_6$)であり、

 $Z^{""}$ はそれぞれの出現時に独立して、置換もしくは非置換($C_1 \sim C_6$)、置換もしくは非置換フェニル、または置換もしくは非置換一($C_1 \sim C_6$) -フェニルであり、

 R_a および R_a はそれぞれの出現時に独立して、H、アルキル、アルカノイル または SO_2 ーアルキルであり、または R_a 、 R_a およびそれらが結合する窒素 原子が一緒になって、5 またはG 負複素環を形成し、t はそれぞれの出現時に独立して、2 からG またはG ない G ない G

またはR, は、置換または非置換の、環2と縮合した炭素環式環または複素環 式環であり、

R。は、水素、ヒドロキシ、置換もしくは非置換アルキル、または置換もしく は非置換アルコキシであり、

A $\exists t$, -O-;-S-;-S (O) $_{P}-;-N$ (R) -;-N (C (O) OR) -;-N (C (O) R) -;-N (SO $_{Z}$ R) $-;-CH_{Z}$ O $-;-CH_{Z}$ S $-;-CH_{Z}$ N (R) -;-CH (NR) $-;-CH_{Z}$ N (C (O) R)) $-;-CH_{Z}$ N (C (O) OR)) $-;-CH_{Z}$ N (SO $_{Z}$ R) -;-CH (NHR

) -:- CH (NHC (O) R) -:- CH (NHS O₂ R) -:- CH (NH C (O) OR) -:- CH (OC (O) R) -:- CH (OC (O) NHR) :

-CH=CH-;-C (=NOR) -:- C (O) -:- CH (OR) -:- C (O) N (R) -:- N (R) C (O) -:- N (R) S (O) p -:- OC (O) N (R) -:- N (R) -- C (O) -- (CH₂) n -N (R) -- N (R) C (O) -- CH (OR) -- C (OR) -

 $-N (C (O) R) S (O)_{p} -; -N (R) S (O)_{p} N (R) C (O)_{p} -; -S (O)_{p} N (R) C (O)_{p} -; -N (R) S (O)_{p} C (O)_{p} -; -N (R)_{p} S (O)_{p} N (R)_{p} -; -N (R)_{p} S (O)_{p} N (R)_{p} -; -N (R)_{p} N (R$

 $\begin{array}{l} - N \; (C \; (O) \; R) \; P \; (O \, R_s \;) \; O -; - N \; (C \; (O) \; R) \; P \; (O \, R_s \;) \; -; \\ - N \; (C \; (O) \; R) \; P \; (O) \; (O \, R_s \;) \; O -, \; \sharp \hbar \ \ \ \end{array}$

-N (C (O) R) P (OR₈) - \overline{c} b0,

Rはそれぞれの出現時に独立して、H、置換もしくは非置換アルキル、置換も しくは非置換アリールアルキル、または置換もしくは非置換アリールであり、

R。はそれぞれの出現時に独立して、H、置換もしくは非置換アルキル、置換 もしくは非置換アリールアルキル、置換もしくは非置換シクロアルキル、または 置換もしくは非置換アリールであり、

pは1または2であり、

またはリン含有基では、窒素原子、リン原子、RおよびR。が一緒になって、 5または6員複素環を形成し、または

 $R_2 U - Z^{101} - Z^{102}$ ∇b_3

Z¹⁰¹ は共有結合、- (C₁ ~ C₆) - 、- (C₁ ~ C₆) - O-、- (C₁ ~ C₆) - C (O) - 、- (C₁ ~ C₆) - C (O) O-、- (C₁ ~ C₆) - C (O) O-、- (C₁ ~ C₆) - C (O) -N ((C₁ ~ C₆)) - 、または圏換もしくは非圏換フェニル基であり。

前記置換複素環式または置換複素二環式基は、それぞれ独立してヒドロキシ、シアノ、置換もしくは非置換アルコキシ、置換もしくは非置換スルホンアミド、 置換もしくは非置換ウレイド、置換もしくは非置換カルボキシアミド;置換もしくは非置換アミノ、オキソ、1個または複数個の窒素原子、1個または複数個の酸素原子またはそれらの組み合わせを含む飽和、不飽和または芳香族、置換もしくは非置換複素環式基からなる群から選択される1個または複数個の置換基を有し、

前記窒素原子は独立して、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換 アリール、または置換もしくは非置換アリールアルキル基によって置換されてい でもよく、または

R2 は式B-Eであり、Bは置換もしくは非置換シクロアルキル、置換もしくは非置換アザシクロアルキル、置換もしくは非置換アシノ、置換もしくは非置換アシノ、置換もしくは非置換アシノアルキルスルホニル、置換もしくは非置換アシノアルキルカルボニル、とドロキシ、置換もしくは非置換アシノアルキルカルボニル、とドロキシ、置換もしくは非置換アシノアルキル、置換もしくは非置換アシノアルキル、置換もしくは非置換アシノアルキルカルボニルをは置換ア・シークロアルキルカルボニルをは置換アザシクロアルキルカルボニルをは置換アザシクロアルキルカルボニルを関換もしくは非置換アザシクロアルキルアルキル、置換もしくは非置換でデンクロアルキルアルトル、置換もしくは非置換でデンクロアルキルアルボニル、置換もしくは非置換でデンクロアリールカルボニル、置換もしくは非置換でデロアリールカルボニル、置換もしくは非置換でデロアリールアルキル、置換もしくは非置換でデロアリールアルキル、置換もしくは非置換でデロアリールアルキル、置換もしくは非置換でアロアリールアルキル、置換もしくは非置換でアロアリールアルキル、置換もしくは非置換でアロアリールアルキル、置換もしくは非置換でデロアリールアルキル、置換もしくは非置換でデロアリールアルキル、置換もしくは非置換でデンクロアルキルカルボニルアシノ、置換も

しくは非置換ペテロアリールカルボニルアミノ、または置換もしくは非置換アリ ールであり、

aは1であり、 D_1 、 G_1 、 J_1 、 L_1 および M_1 はそれぞれ独立してC R_2 およびNからなる群から選択され、ただし、 D_1 、 G_1 、 J_1 、 L_1 および M_1 のうち少なくとも2 個はC R_2 であり、または

aは0であり、 D_1 、 G_1 、 L_1 および M_1 のうち1 個はNR。であり、 D_1 、 G_1 、 L_1 および M_1 のうち1 個はCR。であり、残りは独立してCR。およびNからなる群から選択され、R。は上記で定義したとおりであり、

bは1であり、D2 、G2 、J2 、L2 およびM2 はそれぞれ独立してCR。 およびNからなる群から選択され、ただし、D2 、G2 、J2 、L2 およびM2 のうち少なくとも2個はCR。であり、または

bは0であり、 D_z 、 G_z 、 L_z および M_z のうち1 個はN R_s であり、 D_z 、 G_z 、 L_z および M_z のうち1 個はC R_s であり、残りは独立してC R_s および N_x からなる群から選択され、 R_s は上記で定義したとおりであり、

nはそれぞれの出現時に独立して0から6までの整数である]

【請求項2】 R。がHであり、R・がそれぞれの出現時に独立して、F、C1、Br、I、CH。、NO2、OCF。、OCH。、CN、CO2 CH。、CF。、CF。、一CH。NR。NR。、t ープチル、ピリジル、置換または非置換オキサゾリル、置換または非置換ペンジル、置換または非置換ペンゼンスルホニル、置換または非置換フェノキシ、置換または非置換フェニル、置換または非置換アミノ、カルボキシル、置換または非置換テトラゾリル、および置換または非置換スチリルからなる群から選択される、請求項1に記載の化合物。

【請求項3】 R。がHであり、R。がそれぞれの出現時に独立して、F、C1、Br、I、CHs、NOz、OCFs、OCHs、CN、COz CHs、CFs、tープチル、ピリジル、置換または非置換オキサゾリル、置換または非置換マンジル、置換または非置換マンゼンスルホニル、置換または非置換フェノキシ、置換または非置換フェニル、置換または非置換アミノ、カルボキシル、置換または非置換テトラゾリル、および置換または非置換スチリルからなる群から選択される。請求項1に記載の化合物。

【請求項4】 R。がHであり、R。が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化5】



[式中、nは1、2、または3である]

【請求項5】 R₃がHであり、R₂が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化6】



「式中、mは0、1、2、または3であり、

R_a は、Hまたは一(CH_2), N(R_4)R₅ であり、pは2から6までの整数であり、R₄ およびR₅ はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH_2)。-、-S(O) z-、-C(O) O-、-SOzNH-、-CONH-、-(CH_2)。O-、-(CH_2)。O-、-(CH_2)。O-、-(CH_2)。NH-、および一(CH_2)。S(O) z- からなる群から選択され、Qは0から6までの整数であり、z- は0、1または2であり、z- スレキル、アルコキシ、アミノ、アリール、ヘテロアリールおよびヘテロシクロアルキル基からなる群から選択される置換または非置換の部分であり、またはz- 、R₅ およびそれらが結合する窒素原子は一緒になって、3、4、5、6またはz- 、高ないまたはz- 、最後もしくは非置換複素環式もしくは複素二環式基を形成する

【請求項6】 R $_3$ がHであり、R $_2$ が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化7】

[式中、mは0、1、2、または3であり、

aおよびbはそれぞれ独立して、0から6までの整数であり、

Qt-ORs stt-NR4 Rs であり、

R・およびR。はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O) -、- (CH $_z$)。-、- S(O) $_z$ - 、- C(O) O-、、- S(O) $_z$ - 、- C(O) O- 、- S(O) $_z$ - 、- C(O) O- 、- S(O) NH-、 - C(ONH-) 。 N(H- 、- C(OH $_z$) 。 N(H- C(OH $_$

R。は水素、または置換もしくは非置換アルキル基である]

【請求項7】 R₃ がHであり、R₂ が下式である、請求項1に記載の化合物。

[化8]

「式中、nは1、2、または3であり、

R4 は、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CHz) -、-(S(O) -、-C(O) O-、-SOzNH-、-CONH-、-(CHz) - ONH-、-(CHz) - ONH-、および-(CHz) - ONH-、-(CHz) - ONH- (CHz) - ONH- (CHz)

S(O), 一からなる群から選択され、qは0から6までの整数であり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アミノ、アリール、置換もしくは非置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテロシクロアルキル基である]

【請求項8】 R₃ がHであり、R₂ が下式である、請求項1に記載の化合物。

[化9]



「式中、mは0、1、2、または3であり、

またはYおよびZは一緒になって、天然または非天然アミノ酸であり、それら はアミン窒素がモノアルキル化またはジアルキル化されていてもよく、

R。は、水素、ヒドロキシ、オキソ、置換または非置換アルキル、置換または 非置換アリール、置換または非置換へテロシクリル、置換または非置換アルコキ シカルボニル、 置換または非置換アルコキシアルキル、 置換または非置換アミノカルボニル、 置換または非置換アルキルカルボニル、 置換または非置換アリールカルボニル、 置換または非置換アラリルカルボニル、 置換または非置換アミノアルキル、 および置換または非置換アリールアルキルからそれぞれ独立して選択される 1 個または複数個の置換基を表し、ただし窒素原子に隣接する炭素原子はヒドロキシ基によって置換されていない

【請求項9】 R₃ がHであり、R₂ が下式である、請求項1 に記載の化合物。

【化10】



【請求項10】 R₃ がHであり、R₂ が下式である、請求項1に記載の化 合物。

[(E11]



「式中、mは1から6までの整数であり、

R・およびR。はそれぞれ独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O) -、- (CH_z)。-、-S(O) 2 -、-C(O) O - 、-C(O) O - 、-C (O) O - 、-C (O) O - 、-C O O - 、-C (O) O - 、-C O O - 、-C (O) O - 、-C O -C O -

【請求項11】 R_3 がHであり、 R_2 が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化12】

[式中、nは0から4までの整数であり、

r は0であり、mは1から6までの整数であり、または

rは1であり、mは0から6までの整数であり、

Oは−OR。または−NR₄R₅であり、

 R_4 および R_5 はそれぞれ独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロア ルキルまたはY-Zであり、Yは、-C (O) -、- (CH $_2$)。-、- S (O) 2 - 、- C (O) O- 、- S O $_2$ NH- 、- C ONH- 、- (CH $_2$)。O- 、一(CH_z)。NHー、および一(CH_z)。S(O)。一からなる群から選択され、qは0から6までの整数であり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アルコキシ、置換もしくは非置換アラール、置換もしくは非置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテロシクロアルキル基であり、または

R. 、R. およびそれらが結合する窒素原子は一緒になって、3、4、5もし くは6員、置換もしくは非置換複素環式基を形成し、

R。は水素、または置換もしくは非置換アルキル基である]

【請求項12】 R_s がHであり、 R_z が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化13】

[式中、nは0から4までの整数であり、

mは0から6までの整数であり、

R・は、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O) -、- (CH₂) $_{q}$ - 、-S(O) $_{2}$ - 、-C(O) O - 、-SO₂ NH- 、-CONH- 、- (CH₂) $_{q}$ O- 、- (CH₂) $_{q}$ NH- 、おび- (CH₂) $_{q}$ S(O) $_{r}$ - からなる群から選択され、qは0か56までの整数であり、 $_{r}$ は0、1または2であり、 $_{r}$ はは、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アミノ、置換もしくは非置換アリール、置換もしくは非置換 ヘテロアリール、または置換もしくは非置換 ヘテロアリール、または置換もしくは非置換 ヘテロアリール、または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換 もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換 もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換 もしくは非置換 ヘテロアリール。または置換 もしくは 非置換 ヘテロアリール。または 間換 もしくは 非置換 ヘテロアリール。または 間換 もしくは 非置換 ヘテロアリール。または 間換 もしくは 非置換 ヘテロアリール。または 間換 もしくは 非置換 へテロアリール または 間換 もしくは 非置換 へテロアリール または 国体 しくは 非置換 へテロアリール または 国体 しくは 非置換 へテロアリール または 国体 しくは 非置換 へテロアルール または 国体 しくは 非置 りゅう にかり しくは 非 国体 しく しき は 国体 しくは 非 国体 しく しき は 国体 しく しき は 国体 しく しき は 国体 しく しき は しき は 国体 しく しき は 日本 しき は 日本 しき は 国体 しく しき は 日本 しき しき は 日本 しき しき は 日本 しき は 日本 しき は しき は 日本 し

R。は水素、または置換もしくは非置換アルキル基である]

【請求項13】 R4、R5 および窒素原子が一緒になって、下式の複素環 式基を形成する、請求項10に記載の化合物。

【化14】

[式中、R₇、R₈、R₈、R₁₀、R₁₁、R₁₂、R₁₃ およびR₁₄ はそれぞれ独立して低級アルキルまたは水素であり、または置換基R₇ およびR₁₄ の少なくとも 1 対が一緒になって酸素原子であり、またはR₁₃ およびR₁₄ の少なくとも 1 対が一緒になって酸素原子であり、またはR₇ およびR₈ のうち少なくとも 1 側はシアノ、CONHR₁₅ 、COOR₁₅ 、CH₂ OR₁₅ またはCH₂ NR₁₅ (R₁₆)であり、R₁₅ およびR₁₆ はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはVーLであり、Vは、一C(O)一、一(CH₂)。一、一(CH₂)。一、一(CH₂)。一、一(CH₂)。 NH一、一CONH一、一(CH₂)。 O一、一(CH₂)。 NH一、および一(CH₂)。 S(O),一からなる群から選択され、pは0から6までの整数であり、qは0から6までの整数であり、r は0、1 または2であり、L は、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アミノ、置換もしくは非置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテス、3、4、5、6もしくは7員、置換もしくは非置換物素環式、または置換もしくは非置換複素工環式基を形成し、

†は0または1である]

【請求項14】 Ra、Rs および窒素原子が一緒になって、下式の複素環 を形成する、請求項10に記載の化合物。

【化15】



[式中、R₁₀ およびR₂₀ はそれぞれ独立して水素または低級アルキルであり、またはR₁₀ およびR₂₀ は一緒になって酸素原子であり、

R₂₁ 、R₂₂ および窒素原子は一緒になって、3、4、5もしくは6員、置 換または非置換複素環式基を形成し、

mは1から6までの整数であり、

nは0から6までの整数である]

【請求項15】 Ra、Rs および窒素原子が一緒になって、下式の複素環 式基を形成する、請求項10に記載の化合物。

【化16】

「式中、mは1から6までの整数であり、

 R_{23} dCH_2 OH, NRR', C (O) NRR' stateon

およびR' はそれぞれ独立して水素または置換もしくは非置換アルキル、置換も しくは非置換アリール、または置換もしくは非置換アリールアルキルである]

【請求項16】 Ra、Rs および窒素原子が一緒になって、下式の複素環 式基を形成する、請求項10に記載の化合物。

【化17】



[式中、R $_{24}$ は、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、または置換としくは非置換アリールアルキル、カルボキシル、シアノ、C(O)OR $_{25}$ 、CH $_2$ OR $_{25}$ 、CH $_2$ NR $_{26}$ R $_{27}$ またはC(O)NHR $_{26}$ であり、R $_{25}$ は、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、、置換もしくは非置換アリール、 置換もしくは非置換へテロシクロアルキルであり、R $_{26}$ およびR $_{27}$ はそれぞれ独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはVーLであり、Vは、一C(O)一、一(CH $_2$)。一、一S(O) $_2$ 一、一C(O)O一、一SO $_2$ NH一、一CONH一、一(CH $_2$)。QO一、一(CH $_2$)。NH一、および一(CH $_2$)。S(O)。一からなる群から選択され、pは0から6までの整数であり、Qは0から6までの整数であり、 $_1$ は、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アラール、置換もしくは非置換アテール、置換もしくは非置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテロアリール、

 R_{26} 、 R_{27} および窒素原子は一緒になって、3、4、5もしくは6員、置換もしくは非置換複素環式基を形成する]

【請求項17】 R_4 および R_5 のうち少なくとも1個が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項10に記載の化合物。

【化18】

$$-\sqrt{2}$$

[式中、TはC(O)、S、SO、SO、SO。CHORまたはNRであり、RはN 素または置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、または置換もしくは非置換アリールアルキル基であり、

nは0、1または2である]

【請求項18】 R。およびR。のうち少なくとも1個が式Y-Zであり、Zが式-N(R_{2n}) R_{2n} であり、 R_{2n} および R_{2n} がそれぞれ独立して、置換もしくは非置換カルボキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシカルボニルアルキル、置換もしくは非置換アルキルカルボニル、置換もしくは非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換シアノアルキルであり、または R_{2n} および R_{2n} が窒素原子と一緒になって5もしくは6員、置換もしくは非置換複素環式基を形成する、請求項10に記載の化合物。

【請求項19】 Ra、Ra および窒素原子が一緒になって、下式の複素環を形成する、請求項11に記載の化合物。

【化19】

[式中、R₇、R₈、R₉、R₁₀、R₁₁ 、R₁₂ 、R₁₃ およびR₁₄ はそれぞれ独立して低級アルキルまたは水素であり、または置換基R₇ およびR₁₈、R₁ およびR₁₂ 、またはR₁₃ およびR₁₄ の少なくとも 1 対は一緒になって酸素原子であり、またはR₇ およびR₉ のうち少なくとも 1 個はシアノ、CONHR₁₅ 、COOR₁₅ 、CH₂ OR₁₅ またはCH₂ N R₁₅ (R₁₆) であり、R₁₅ およびR₁₆ はそれぞれ独立して、H、 置換も しくは非置換アザビシクロアルキルまたはV-Lであり、Vは、-C(O) -、- (C H_z), -、- S (O) z - 、- C (O) O - 、- S O z N H - 、- C O N H - 、- C (O) O - 、- S O z N H - 、- C O N H - 、- C (O) z - N z - C (O) z - N z - C (O) z - N z - C (O) z - C z - N z - C (O) z - N z - C (O) z - C z - C (O) z - C (O

XはO、S、S O、S O z 、C Hz 、C HOR $_{17}$ またはNR $_{17}$ であり、R は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリールアルキル、-C (NH) NHz 、-C (O) R $_{18}$ 、または-C (O) OR $_{18}$ であり、R $_{18}$ は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリールアルキルであり、R $_{18}$ は水素、置換もしくは非置換アリールアルキルであり、

tは0または1である]

【請求項20】 Ra、Rs および窒素原子が一緒になって、下式の複素環を形成する、請求項11に記載の化合物。

【化20】



[式中、R₁₀ およびR₂₀ はそれぞれ独立して水素または低級アルキルであり、またはR₁₀ およびR₂₀ は一緒になって酸素原子であり、

 R_{z1} および R_{z2} はそれぞれ独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはV-Lであり、Vは、-C (O) - 、- (CH $_z$) $_0$ - 、- S O $_z$ NH- 、- C ONH- 、- (CH $_z$) $_0$

〇一、一(CHz) 。NH一、および一(CHz) 。S(O) ・一からなる群か ら選択され、pは0から6までの整数であり、qは0から6までの整数であり、 rは0、1または2であり、Lは、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは 非置換アミノ、置換もしくは非置換アリール、置換もしくは非置換へテロアリー ル、または置換もしくは非置換へテロシクロアルキル基であり、または

R₂₁ 、R₂₂ および窒素原子は一緒になって、3、4、5もしくは6員、置 換もしくは非置換複素環式基を形成し、

mは1から6までの整数であり、

nは0から6までの整数である]

【請求項21】 R4、Rs および窒素原子が一緒になって、下式の複素環 式基を形成する、請求項11に記載の化合物。

【化21】



[式中、mは1から6までの整数であり、

R₂₃ はCH₂OH、NRR'、C(O)NRR' またはCOORであり、R は水素、または置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、ま たは置換もしくは非置換アリールアルキル基である]

【請求項22】 R。 R。 および窒素原子が一緒になって、下式の複素環式基を形成する、請求項11に記載の化合物。

【化22】



[式中、R₂4 は置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、 または置換もしくは非置換アリールアルキル、カルボキシル、シアノ、C (○) OR_{zs} 、 CH_z OR_{zs} 、 CH_z NR_{zo} R_{zr} またはC(O) NHR_{zo} であり、 R_{zs} は間換もしくは非間換アリール、 置換もしくは非間換アリールアルキル、 置換もしくは非間換アリールアルキル、 置換もしくは非間換アリールアルキル、 置換もしくは非間換不テロシクロアリール基であり、 R_{zo} および R_{zr} はそれぞれ 独立して、 H、 置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはV-Lであり、Vは、-C(O) - 、- (CH_z) $_{p}$ - 、- S O 2 - 、- C O 0 - 、- C O 0 - 、- S O 2 - 、- C O 0 - 、- C O 2 - 、- C O 3 - 、- C O 2 - 、- C O 3 - 、- C O 2 - 、- C O 3 - 、- C O 5 - C O 5 - C O 5 - C O 2 - C O 5 - C O 6 - C O 2 - C O 5 - C O 6 - C O 2 - C O 6 - C O 2 - C O 6 - C O 2 - C O 3 - C O 5 - C O 2 - C O 6 - C O 6 - C O 2 - C O 6 - C O 6 - C O 2 - C O 6 - C O 6 - C O 6 - C O 6 - C O 6 - C O 7 - C O 8 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O 9 - C O

R₂₆ 、R₂₇ および窒素原子は一緒になって、3、4、5もしくは6員、置 **換もしくは非**置換複素環式基を形成する]

【請求項23】 R₁およびR₅のうち少なくとも1個が式Y-Zであり、 Zが下式である、請求項11に記載の化合物。

【化23】

[式中、gは0または1であり、

TはC (O)、O、S、SO、SO2、CH2、CHOR17 またはNR17であり、R17 は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、置換もしくは非置換アリールと 置換もしくは非置換アリールであり、R18 、または一C (O) OR18 であり、R18 は水素、置換もしくは非置換アルール、 置換もしくは非置換アリールアルキル、 置換もしくは非置換アリールアルキルであり、R12 は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、

換もしくは非置換ヒドロキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、 置換もしくは非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換アリールア ルキルである1

【請求項24】 R。およびR。のうち少なくとも1個が式Y-Zであり、Zが式-N(Rz*) Rz* であり、Rz* およびRz* がそれぞれ独立して、置換もしくは非置換カルボキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシカルボニルアルキル、置換もしくは非置換とドロキシアルキル、置換もしくは非置換アルキルスルホニル、置換もしくは非置換アルキルカルボニルまたは置換もしくは非置換シアノアルキルであり、またはRz* およびRz* が窒素原子と一緒になって5もしくは6員、置換もしくは非置換複素環式基を形成する、請求項11に記載の化合物。

[請求項25] R。が式Y-Zであり、Zが式-N(R30) R31 であり、R30 およびR31 がそれぞれ独立して、水素、アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノカルボニル、シアノ、アルキルカルボニルまたはアリールアルキルである、請求項8に記載の化合物

【請求項26】 Rs が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項8に記載の化合物。

【化24】

[式中、Xはそれぞれ独立して、CHまたはNであり、

R32 は水素、、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換 アルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは 非置換ヒドロキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、置換もしく は非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換アリールアルキル基で ある] 【請求項27】 Rs が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項8に記載の化合物。

化251

[式中、gは0または1であり、

TはO、S、SO、SO2、CH2、CHOR17 またはNR17 であり、R
17 は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、置換
もしくは非置換アリールアルキル、C (O) NH2、一C (NH) NH2、一C
(O) R17 、または一C (O) OR18 であり、R18 は水素、置換もしくは
非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、または置換もしくは非置換アリールアルキルであり、R32 は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アメコキシアルキル、置換もしくは非置換アドロキシアルキル、置換もしくは非置換アドロキシアルキル、置換もしくは非置換アリールアルキル基である

【請求項28】 Rs が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項8に記載のU合物。

【化26】

[式中、gは0、1または2であり、

R x z は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換ア ルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非 置換とドロキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、置換もしくは 非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換アリールアルキル基である]

 【請求項29】
 Rs が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項8に記載の化合物。

[(£27]



[式中、TはC(O)、O、S、SO、SO、SO、CH2、CHOR17 またはNR17 であり、R17 は水素、置換もしくは非置換アルキル、アリール、アリールアルキル、-C(NH) NH2、-C(O) R18 、または-C(O) OR18 、または-C(O) OR19 であり、OR18 は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリールまたは置換もしくは非置換アリールアルキルであり、

gは0または1であり、

R32 は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換ア ルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非 置換とドロキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、置換もしくは 非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換アリールアルキル基であ る]

【請求項30】 Rs が式Y-Zであり、Zが下式である、請求項8に記載の化合物。

[128]

[式中、R32 は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非 置換アルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もし くは非置換ヒドロキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、アルキ ルカルボニル、置換もしくは非置換チオアルコキシまたは置換もしくは非置換ア リールアルキル基であり。

R:3 は水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アルコキシカルボニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もしくは非置換アミノカルボニル、ペルハロアルキル、置換もしくは非置換アルケニル、置換もしくは非置換アルキルカルボニル、または置換もしくは非置換アリールアルキルである]

【請求項31】 R₃がHであり、R₂が下式である、請求項1に記載の化 合物。

【化29】

[式中、mは0または1であり、

R34 、R35 、R36 、R37 、R38 、R39 、R40 およびR41 はそれぞれ独立してメチルまたは水素であり、または置換基R34 およびR35 、R36 およびR37 、R38 およびR39 、またはR40 およびR41 のうち少なくとも1対は一緒になって酸素原子であり、R42 は独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH2), -、-S(O) 2 -、-C(O)O-、-SO2NH-、-CONH-、-(CH2), O-、-(CH2), NH-、および-(CH2), S(O), 一からなる群から選択され、pは0から6までの整数であり、qは0から6までの整数であり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アミノ、置換もしくは非置換アリール、置換もしくは非置換アテロアリール、または置換もしくは非置換ペテロシクロアルキル基であり、または

R12 は下式であり、

[(E30]

uは0または1であり、

R₄₃ 、R₄₄ 、R₄₅ 、R₄₆ 、R₄₇ 、R₄₈ 、R₄₉ およびR₅₀ はそれぞれ独立してメチルまたは水素であり、

または置換基R $_{+3}$ 、およびR $_{+4}$ 、、R $_{+5}$ およびR $_{+6}$ 、、R $_{17}$ およびR $_{+8}$ 、またはR $_{49}$ およびR $_{50}$ のうち少なくとも1対は一緒になって酸素原子であり、R $_{51}$ は独立して、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはVーLであり、Vは、 $_{-}$ C(O) $_{-}$ 、 $_{-}$ C(H $_{2}$) $_{9}$ $_{-}$ 、 $_{-}$ S(O) $_{2}$ $_{-}$ 、 $_{-}$ C(O) $_{-}$ $_{-}$ C(H $_{2}$) $_{9}$ $_{9}$ $_{-}$ $_{-}$ C(O) $_{-}$ $_{-}$ C(CH $_{2}$) $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$ $_{10}$

【請求項32】 R_3 がHであり、 R_2 が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化31】

[式中、h、i、j、kおよび l は独立して 0または 1 であり、

 R_{52} 、 R_{53} 、 R_{54} 、 R_{55} 、 R_{56} 、 R_{57} 、 R_{58} 、 R_{50} 、 R_{8} および R_{5} はそれぞれ独立してメチルまたは水素であり、または 置換 R_{52} および R_{53} 、 R_{54} および R_{55} 、 R_{56} および R_{57} 、 または R_{58} および R_{5} のうち少なくとも 1 対は一緒になって酸素原子であり、 R_{60} は、 H、 置換 H しくは H 世後 H しくは H 世後 H といっと H といっと H に H に H といっと H に

R 60 は下式であり、

[化32]

vは0または1であり、

R₆₁ 、R₆₂ 、R₆₃ 、R₆₄ 、R₆₅ 、R₆₆ 、R₆₇ およびR₆₈ はそれぞれ独立して低級アルキルまたは水素であり、または置換基R₆₁ およびR₆ 2、R₆₃ およびR₆₄ 、R₆₅ およびR₆₆ 、ならびにR₆₇ およびR₆₈ のうち少なくとも 1 対は一緒になって酸素原子であり、R₆₆ はH、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはV-1 であり、Vは、-C(O)-、-(CH₂),-、-S(O)₂-、-C(O)O-、-SO₂NH-、-CONH-、-(CH₂),0 O-、-(CH₂),0 NH-、および-(CH₂),0 S(O)₂-からなる群から選択され、pは0から6までの整数であり、qは0から6までの整数であり、rは0、1または2であり、Lは、置換もしくは非置換アルキ

ル、置換もしくは非置換アミノ、置換もしくは非置換アリール、置換もしくは非 置換へテロアリール、または置換もしくは非置換へテロシクロアルキルである

[請求項33] 患者において1種類または複数のプロテインキナーゼ活性 を阻害する方法であって、治療有効量の請求項1に記載の化合物、またはその生 理学的に許容される塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物を前記患者 に投与することを含む方法。

【請求項34】 前記プロテインキナーゼがKDR、FGFR-1、 $PDGFR\beta$ 、 $PDGFR\alpha$ 、IGF-1R、c-Met、Flt-1、Flt-4、TIE-2、TIE-1、Lck、Src、fyn、Lyn、Blk、hck、fgrおよびyesからなる群から選択される、請求項33に記載の方法。

【請求項35】 患者において過増殖性障害に影響を及ぼす方法であって、 治療有効量の請求項1に記載の化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物を前記患者に投与することを含む方法

【請求項36】 患者において血管形成に影響を及ぼす方法であって、治療 有効量の請求項1に記載の化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロド ラッグまたは生物学的に活性な代謝物を前記患者に投与することを含む方法。

【請求項37】 プロテインキナーゼがプロテインセリン/スレオニンキナーゼまたはプロテインチロシンキナーゼである、請求項33に記載の方法。

[請求項38] 患者において1個または複数の潰瘍を治療する方法であって、治療有効量の請求項1に記載の化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物を前記患者に投与することを含む方法。

【請求項39】 その潰瘍または複数の潰瘍が細菌感染もしくは真菌感染に 起因し、またはその潰瘍もしくは複数の潰瘍がモーレン潰瘍であり、またはその 潰瘍もしくは複数の潰瘍が潰瘍性大腸炎の症状である、請求項38に記載の方法

【請求項40】 患者において状態を治療する方法であって、治療有効量の 請求項1に記載の化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッグま たは生物学的に活性な代謝物を前記患者に投与することを含み、前記状態が、眼状態、心血管状態、癌、クロウーフカセ(POEMS)症候群、糖尿病状態、鎌状赤血球貧血、慢性炎症、全身性エリテマトーデス、糸球体腎炎、滑膜炎、炎症性腸疾患、クローン病、糸球体腎炎、リウマチ様関節炎、骨関節症、多発性硬化症、移植片拒絶反応、ライム病、敗血症、フォンヒッペルリンドウ病、類天疱瘤、乾癬、パジェット病、腎多嚢胞病、線維症、サルコイドーシス、肝硬変、甲状腺炎、過粘稠度症候群、オスラーーウェーパーーランジュ病、慢性閉塞性肺疾患、喘息または火傷による浮腫、外傷、放射線、脳卒中、低酸素症、虚血、卵巣過剰刺激症候群、子癇前症、月経性子宮出血、子宮内膜症、または単純ヘルペス、帯状疱疹、ヒト免疫不全ウイルス、パラポックスウイルス、原虫もしくはトキソプラズマ症による感染である方法。

[請求項41] 眼状態が、眼または黄斑浮腫、眼新生血管病、強膜炎、放射角膜切開、ブドウ膜炎、硝子体炎(vitritis)、近視、視窩(optic pit)、慢性網膜剥離、レーザー治療後の合併症、結膜炎、スタルガルト病、イールス病、網膜症または黄斑変性である、請求項40に記載の方法。

【請求項42】 心血管状態が、アテローム性動脈硬化症、再狭窄、虚血/ 再潅流障害、血管閉塞または頸動脈閉塞性疾患である、請求項40に配載の方法

【請求項43】 絡が、固形腫瘍、肉腫、線維肉腫、骨腫、黒色腫、網膜芽細胞腫、横紋筋肉腫、グリア芽細胞腫、神経芽細胞腫、奇形癌腫、造血悪性腫瘍、カポジ肉腫、ホジキン病、リンパ腫、骨髄腫、白血病または悪性腹水症である。 請求項40に記載の方法。

【請求項44】 糖尿病性状態が、インスリン依存性糖尿病緑内障、糖尿病 性網膜症または微小血管障害である、請求項40に記載の方法。

[請求項45] 患者において受精率を減少させる方法であって、前記方法 が、有効量の請求項1に記載の化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物を投与するステップを含む方法。

[請求項46] 化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッ グまたは生物学的に活性な代謝物を、血管形成または脈管形成を促進するのに有 効な量で投与する、請求項36に記載の方法。

【請求項47】 プロテインキナーゼがTie-2である、請求項34に記載の方法。

【請求項48】 式Iの化合物、またはその生理学的に許容される塩、プロドラッグまたは生物学的に活性な代謝物を、前血管形成(proーangiogenic)増殖因子と組み合わせて投与する、請求項46に記載の方法。

【請求項49】 前血管形成増殖因子がVEGF、VEGF—B、VEGF—C、VEGF—D、VEGF—E、HFG、FGF—1、FGF—2、それらの誘導体または抗イオドタイプの(antiiodotypic) 抗体からなる群から選択される、請求項48に記載の方法。

【請求項50】 患者が貧血、虚血、移植拒絶反応、創傷、壊疽または壊死 に羅患している、請求項46に記載の方法。

【請求項51】 プロテインキナーゼ活性が、T細胞活性化、B細胞活性化 、肥満細胞脱顆粒、単球活性化、炎症性反応の増強またはそれらの組み合わせに 関与する、請求項33に記載の方法。

【請求項52】 R。がHであり、Rzが、 $-Z^{101}$ $-Z^{102}$ であり、 Z^{101} が共有結合、 $-(C_1 \sim C_6)$ $-(C_1 \sim C_6)$

Z が水素、置換もしくは非置換アルキル基、または置換もしくは非置換 飽和もしくは不飽和複素環式基である、請求項1に記載の化合物。

【請求項53】 Z¹⁰¹ が-CH₂-C(O)O-、-CH₂-C(O) -、-CH₂-C(O)-NH-、-CH₂-C(O)-N(Me)-、-CH (Me)-C(O)O-、-(CH₂)₃-C(O)O-、-CH(Me)-C (O)-NH-、および-(CH₂)₃-C(O)-NH-からなる群から選択 され、

Z **** が水素、メチル、エチル、N, Nージメチルアミノエチル、N, Nージエチルアミノエチル、2-フェニル-2-ヒドロキシエチル、モルホリノ、ピ

ペラジニル、Nーメチルピペラジニルおよび2ーヒドロキシメチルピロリジニルからなる群から選択される、請求項52に記載の化合物。

【請求項54】 R. が下式である、請求項53に記載の化合物。

【化33】

[式中、Z^{''00} は置換もしくは非置換ペンゾオキサゾリル、または置換もしくは非置換ペンゾチアゾリルである]

【請求項55】 R、が下式である、請求項8、9、10または53に記載の化合物。

[化34]

[式中、ただ1個のR。があり、それがHまたはFである]

【請求項 5 6 】 Z^{101} が共有結合であり、 Z^{102} が置換されていてもよいピリジルである、請求項 5 2 に記載の化合物。

【請求項57】 R, が下式である、請求項56に記載の化合物。

【化35】



【請求項58】 R₃がHであり、

Rzがシクロペンチルであり、

R . が下式である、請求項1に記載の化合物。

【化36】

$$Z_{110} = Z_{111} = Z_{100}$$

【請求項59】 Z が水素であり、

【請求項60】 Z が水素であり、

 $A \dot{m} - O - (C R_z)_n - C(O) - \pm \hbar \dot{u} - O - (C R_z)_n - O$ $- \bar{c} a b$,

nがそれぞれの出現時に0から3であり、

 Z^{100} が、シクロヘキシル、フェニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、イソオキサゾリルおよびピペリジニルからなる群から選択される置換されていてもよい基であり、 Z^{100} がアルキル、アルコキシ、ハロ、ヒドロキシおよびアルコキシカルボニルからなる群から選択される1個または複数個の圏検基で圏換されていてもよい、請求項58に記載の化合物。

【請求項61】 Rz が、シクロブチルおよびシクロヘキシルからなる群か ら選択される圏換されていてもよい基である、請求項58に記載の化合物。

【請求項62】 Rzが、ヒドロキシ、アルキル、ヒドロキシアルキル、カ

ルボキシアルキルおよびフェニルアルコキシアルキルからなる群から選択される 1 個または複数個の置換基で置換されていてもよい、請求項61に記載の化合物

[請求項63] R_1 が4-フェノキシフェニルである、請求項62に記載の化合物。

【請求項64】 mが2であり、aが0であり、R。がHであり、Dが1または2であり、R。およびR。がそれぞれ水素である、請求項6に記載の化合物

Yが、共有結合、-C (O) - 、- (- (- (-) + 0 - 、- (- (-) + 0 - 、- (- (-) + 0 - (-) + 0 - (-) + 0 - (-) + 0 - (-) + 0 - (-) + 0 - 0 - (-) + 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0

Zが水素、アルキル、置換されていてもよいアルキル、アルコキシアルキル、 置換されていてもよいヘテロシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロアリ ール、または置換されていてもよいアミノである、請求項8に記載の化合物。

[請求項66] Zが、水素、メチル、エチル、ヒドロキシメチル、メトキシエチル、Nーメチルピペリジニル、(tープトキシカルボニル)(ヒドロキシ)ーピペリジニル、ヒドロキシピペリジニル、(ヒドロキメチル)ピペリジニル、(ヒドロキシ)(メチル)ーピペリジニル、モルホリノ、(メトキシエチル)ピペリジニル、メチルピペリジニル、4ーピペリジニルピペリジニル、イミダゾリル、メチルイミダゾリル、Nーメチルアミノ、N, Nージメチルアミノ、Nーイソプロピルアミノ、N, Nージエチルアミノ、2, 3ージヒドロキシプロピルアミノ、メトキシエチルアミノ、エトキシカルボニルメチルアミノ、フェニルメチルアミノ、NーメチルーNーメトキシアミノ、

【化37】



フラニルメチルアミノ、ピペリジニルエチルアミノ、N-(2-N, N-ジメチルアミノエチル) - N-メチルアミノ、2-N, N-ジメチルアミノエチルアミノ、N-メチル-N-(N-メチルピペリジン-4-イル) アミノ、2-モルホリノーエチルアミノ、3-イミダゾリルプロピルアミノ、または3-(2-オキソピロリジニル) プロピルアミノである、請求項65に軒載の化合物。

【請求項67】 mが2であり、RsがY-Zであり、Yが-C(O) -であり、

Zが下式である、請求項8に記載の化合物。

【化38】



[式中、nは0、1、2または3である]

【請求項68】 R4 が水素またはメチルであり、

R:が下式である、請求項9に記載の化合物。

[化39]

$$- \underbrace{\stackrel{R_{i}}{\longleftarrow}}_{A-Z^{\underline{1}\underline{1}}} - \underbrace{\stackrel{R_{i}}{\longleftarrow}}_{R_{i}}$$

[式中、AはO、-N(R)-および-N(R)C(O)-からなる群から選択され、

Z は一(CH_2)。-シクロアルキルー(CH_2)。-であり、Rは水素またはアルキルであり、

nは0から5であり、

R。は、H、OH、F、C1、メチルおよびメトキシからなる群からそれぞれ 独立して選択される1個または複数個の置換基であり、

R。は、H、CN、F、CF。、OCF。、メチル、メトキシおよび置換され ていてもよいアミノ基からなる群からそれぞれ独立して選択される1個または複 数個の簡換基であり。

前記アミノ基は、アルキル、アルコキシアルキル、フェニル、置換フェニル、 および関換されていてもよいヘテロアリールからなる群からそれぞれ独立して選 択される1個または複数個の基で置換されていてもよい]

【請求項69】 R、が4ーメチルフェニルチオまたは2ーピリジニルチオである、請求項68に記載の化合物。

【請求項70】 R, が下式である、請求項9に記載の化合物。

【化40】

[式中、Z^{''00} はベンゾ [b] チオフェン、フラニルおよびチオフェンからなる群から選択される]

【請求項71】 R。がアルコキシであり、Aが−NH−C(O)−であり、Aと2¹⁰⁰ の間に共有結合がある、請求項9Cに記載の化合物。

【請求項72】 R, が下式である、請求項1、8または9に記載の化合物

[(k.4 1]

$$A - (C_0 - C_6) - Z^{100}$$

[式中、Aは、-N(R)-C(O)-N(R)-、-(CH₂)_n-N(R) C(O)N(R)-、-N(R)-、および-N(R)-SO₂-からなる群か ら選択され、Rは水素またはアルキルであり、

Z は

【化42】

ピリジニル、チアゾリル、フラニル、ベンゾフラニルまたはオキサゾリルであり

XはS、OまたはN Rであり、Rはそれぞれの出現時に独立してHまたはM e であり、

R。は、HおよびFからなる群からそれぞれ独立して選択される1個または複数個の僭換基であり、

 R_{b} は、H、F、C I、B Γ 、N O_{z} 、C F s 、アルキル、アルコキシおよび アルコキシカルボニルからなる群からそれぞれ独立して選択される 1 個または複数個の簡換基である1

[請求項73] R・がメチルであり、mが1、2または3であり、R s が Y - Z - Z - Z - Z - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C - C

【請求項74】 R_4 がメチルであり、 R_1 が下式である、請求項9に記載の化合物。

[化43]

[式中、nは0から3であり、Z は、インドリル、インデニル、メチルイ

ンデニル、メチルインドリル、ジメチルアミノフェニル、フェニル、シクロヘキ シルおよびベンゾフラニルからなる群から選択される置換されていてもよい基で ある]

【請求項75】 R:が下式である、請求項9に記載の化合物。

[{1:44]

$$z_{110}^{R_z} - z_{111}^{110} z_{100}$$

[式中、2¹⁰⁰ は、フェニル、イミダゾリル、インドリル、フラニル、ベンゾ フラニルおよび2, 3 ージヒドロベンゾフラニルからなる群から選択される置換 されていてもよい基であり、

 Z^{105} は F、C I、C N、 置換されていてもよいアルキル、-O -O (置換されていてもよいアルキル)、-C O O I

Z は共有結合または(C₁~C₆)であり、

 $Z^{\circ\circ\circ}$ は、($C_1 \sim C_0$)、フェニルおよびー($C_1 \sim C_0$) -フェニルか らなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

 Z^{110} および Z^{111} はそれぞれ独立して、共有結合、またはアルキル、ヒドロキシ、COOH、CNもしくはフェニルで置換されていてもよい($C_1 \sim C_2$) 基であり、

Aは、O、-N(R)-C(O)-N(R)-、-N(R)-C(O)-O-、-N(R)-または-N(R)-C(O)-であり、RはHまたはアルキルである]

【請求項76】 R4がメチルである、請求項75に記載の化合物。

【請求項77】 R」が下式である、請求項8、9または10に記載の化合

物。

【化45】

[式中、Z¹⁰⁰ は、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリルおよびベンゾイミ ダゾリルからなる群から選択される置換されていてもよい基である]

[請求項78] R, がメチルであり、Aが-NH-であり、ただ1個のR。 があり、それがHまたはFであり、 Z^{100} がアルキル、ハロ、C F9、およびアルコキシからなる群からそれぞれ独立して選択される1個または複数個の置 換基で簡換されていてもよい、請求項77に記載の化合物。

【請求項79】 R: が下式である、請求項9に記載の化合物。 【化46】

$$\sum_{Z^{\underline{110}}A-Z^{\underline{111}}Z^{100}}$$

[式中、 Z^{100} は、フェニル、ピロリル、ピリジル、ベンゾイミダゾリル、ナフチルおよび

【化47】

からなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

 $Z^{'''}$ および $Z^{'''}$ はそれぞれの出現時に独立して、置換されていてもよいフェニルで置換されていてもよい($C_{\circ} \sim C_{\circ}$)であり、

A $(t, -N(R) - C(O) - N(R) -, -N(R) - S(O)_2 -, -N(R) - C(O) -, -N(R) - EE(t - N(R) - C(O) - O - T = S$

【請求項81】 R, が下式である、請求項9または66に記載の化合物。 【化48】



[式中、Z¹⁰⁰ は、フェニル、イソオキサゾリル、テトラヒドロナフチル、フラニル、ベンゾフラニル、ピリジルおよびインドリルからなる群から選択される 置換されていてもよい基であり、

 Z^{110} および Z^{111} はそれぞれ独立して、置換されていてもよい($C\circ\sim C\circ$)であり、

Aは、O、-N (R) -C (O) - (CH2) $_n$ -N (R) -、-C (O) -N (R) -、-N (R) -C (O) -D-、-N (R) -C (O) -Bたは-N (R) -C (O) -Bたな-D

[請求項82] R, がメチルであり、R, がHまたはメトキシであり、Z および Z *** がそれぞれ非置換である、請求項81に記載の化合物。

【請求項83】 R:が下式である、請求項9に記載の化合物。

【化49】

[式中、RはHまたは低級Pルキルであり、nはそれぞれの出現時に独立して1から6である]

【請求項84】 R, が下式である、請求項83に記載の化合物。

[化50]

【請求項85】 Z が置換または非置換フェニルである、請求項84 に記載の化合物。

【請求項86】 R、が下式である、請求項8、9または10に記載の化合物。

【化51】

[式中、Z¹⁰⁰ は、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリルおよびベンゾイミ ダゾリルからなる群から選択される置換されていてもよい基である]

【請求項87】 nが2であり、R6がHであり、mが1であり、rが1であり、R7 が4であり、R7 がそれぞれ水素である、請求項11に記載の化合物。

【請求項88】 R, が4-フェノキシフェニルである、請求項64または87に記載の化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

関連出願

本出願は、その全教示を参照により本明細書に組み込む1999年9月17日 出願の米国仮出願番号60/154,618の特典を主張する。

[00002]

発明の背景

プロテインキナーゼとして同定された酵素は少なくとも400種類にのぼる。これらの酵素は、標的タンパク基質のリン酸化を触媒する。リン酸化は通常、ATPからタンパク基質へのリン酸基を転位する反応である。リン酸が転位する標的基質中の具体的な構造は、チロシン、セリンまたはスレオニン残基である。これらのアミノ酸残基がリン酸転位の標的構造であることから、これらのプロテインキナーゼ酵素は一般にチロシンキナーゼまたはセリン/スレオニンキナーゼと呼ばれている。

[0003]

チロシン、セリンまたはスレオニン残基におけるリン酸化反応および相殺するホスファターゼ反応は、多種多様な細胞内シグナルに対する応答(通常、細胞性レセプターによって仲介される)、細胞性機能の調節、および細胞性プロセスの活性化または不活性化の基礎にある無数の細胞性プロセスに関与している。プロテインキナーゼのカスケードは、細胞性シグナル伝達に関与することが多く、これらの細胞性プロセスの実現に必要である。これらのプロセスが遍在するため、プロテインキナーゼは、原形質膜の主要部分または細胞質の酵素として見出すことができるか、酵素複合体の成分としてしばしば核内に局在している。多くの場合、これらのプロテインキナーゼは、細胞内で細胞性プロセスが起きる場所および時間を決定する酵素および構造的タンパク質複合体の不可欠な要素である。

[0004]

プロテインチロシンキナーゼ。プロテインチロシンキナーゼ (PTK) は、細胞性タンパク質中の特定のチロシン残基のリン酸化を触媒する。これらの基質タンパク質。しばしば酵素自体の翻訳後の修飾は、分子スイッチが調節する細胞増

殖、活性化または分化として作用する(総説については、SchlessingerおよびUlrich、Neuron、9巻、383~391ページ、1992年を参照されたい)。異常または過剰なPTK活性は、良性および悪性増殖性障害ならびに免疫系の不適当な活性化に伴う疾患(例えば、自己免疫障害)、同種移植片拒絶反応、および移植片対宿主病を含む多くの疾患状態で認められている。さらに、KDRおよびTie-2などの内皮細胞特異的レセプターPTKは、血管形成プロセスを仲介し、癌および不適切な血管新生を含む他の疾患(例えば、糖尿病性網膜症、加齢性黄斑変性に起因する脈絡義の新血管形成、乾癬、関節炎、未熟児網膜症、乳児の血管腫)の進行を支えることに関与している。

[0005]

チロシンキナーゼは、レセプター型 (細胞外、膜貫通および細胞内ドメインを 有する)であっても非レセプター型 (全体が細胞内)であってもよい。

[0006]

レセプターチロシンキナーゼ(RTK)。RTKは、多種多様な生物活性のあ る 膜貫通レセプターの大きなファミリーを含む。現在は、少なくとも 19種類の 識別可能なRTKサブファミリーが同定されている。レセプターチロシンキナー ゼ(RTK)ファミリーには、様々な細胞タイプの増殖および分化にとって重要 なレセプターが含まれる(YardenおよびUllrich、Ann. Rev . Biochem. 、57巻、433~478ページ、1988年; Ullri chおよびSchlessinger、Cell、61巻、243~254ペー ジ、1990年)。RTKの固有の機能は、リガンド結合によって活性化され、 レセプターおよび複数の細胞性基質のリン酸化と、続く様々な細胞性反応をもた らす(UllrichおよびSchlessinger、Cell、61巻、2 03~212ページ、1990年)。すなわち、レセプターチロシンキナーゼが 介在するシグナル伝達は、特定の増殖因子(リガンド)との細胞外相互作用によ って開始され、通常はこれに、レセプター二量化、固有のプロテインチロシンキ ナーゼ活性の刺激およびレセプターリン酸転位が続く。それによって細胞内シグ ナル伝達分子に結合部位が作成され、適当な細胞反応を容易にする一連の細胞質 のシグナル伝達分子の形成につながる。(例えば、細胞分裂、分化、代謝作用、

細胞外微小環境の変化) SchlessingerおよびUllrich、Neuron、9巻、1~20ページ、1992年を参照されたい。

[0007]

SH2 (src相同性-2) またはホスホチロシン結合 (PTB) ドメインを 持つタンパク質は、活性化されたチロシンキナーゼレセプターおよびそれらの基 質と高い親和性で結合し、細胞内へのシグナルを伝播する。両ドメインは、ホス ホチロシンを認識する。(Fant 1他、Cell、69巻、413~423ペ ージ、1992年; Songvang他、Mol. Cell Biol. 、14 巻、2777~2785ページ、1994年; Songyang他、Cell、 72巻、767~778ページ、1993年;およびKoch他、Scienc e、252巻、668~678ページ、1991年; Shoelson、Cur r. Opin. Chem. Biol. 、1巻 (2号) 、227~234ページ、 1997年; Cowburn、Curr. Opin. Struct. Biol. 、7巻(6号)、835~838ページ、1997年)。レセプターチロシンキ ナーゼ(RTK)に関係するいくつかの細胞外基質タンパク質が同定されている 。それらは、(1) 触媒ドメインを有する基質、および(2) そのようなドメイ ンを欠くが、アダプターとしての役割を果たし、触媒的に活性な分子に関係する 基質という主に2つのグループに分割できる(Songyang他、Cell、 72巻、767~778ページ、1993年)。レセプターまたはタンパク質と それらの基質のSH2またはPTBドメインとの間の相互作用の特異性は、リン 酸化されたチロシン残基を直ちに取り囲むアミノ酸残基によって測定する。例え ば、SH2ドメインと特定のレセプター上のホスホチロシンを取り囲むアミノ酸 配列との間の結合親和性の差は、それらの基質リン酸化プロフィルにおいて観察 される差と相関する (Songyang他、Cell、72巻、767~778 ページ、1993年)。観察からは、それぞれのレセプターチロシンキナーゼの 機能は、発現およびリガンド利用度のパターンばかりでなく、特定のレセプター によって活性化される多数の下流シグナル伝達経路ならびにこれらの刺激のタイ ミングおよび期間によっても測定されることが示唆されている。すなわち、リン 酸化は、特定の増殖因子レセプター、ならびに分化因子レセプターによって動員 されるシグナル伝達経路の選択性を決定する重要な調節ステップを提供している

[0008]

FGFR-1. PDGFR. TIE-2およびc-Metなどのいくつかのレ セプターチロシンキナーゼ、およびそれらに結合する増殖因子は、血管形成にお ける役割を果たすことが示唆されているが、その一部は血管形成を間接的に促進 することがある (MustonenおよびAlitalo、J. Cell Bi ol. 129巻、895~898ページ、1995年)。「胎児肝キナーゼ1 」(FLK-1)として知られるこのようなレセプターチロシンキナーゼの1つ は、RTKのIII型サブクラスのメンバーである。ヒトFLK-1の代わりの 名称は、「キナーゼ挿入ドメイン含有レセプター」(KDR)である(Term an他、Oncogene、6巻、1677~83ページ、1991年)。FL K-1/KDRのもう1つの代わりの名称は、それが高い親和性でVEGFに結 合することから、「血管内皮細胞増殖因子レセプター21 (VEGFR-2)で ある。マウスのFLK-1/VEGFR-2は、NYKとも呼ばれてきた(Oe lrichs他、Oncogene、8巻 (1号)、11~15ページ、199 3年)。マウス、ラットおよびヒトFLK-1をエンコードするDNAが単離さ れ、ヌクレオチド配列およびエンコードされたアミノ酸配列が報告されている(Matthews他、Proc. Natl. Acad. Sci. USA、88巻 、9026~30ページ、1991年;Terman他、同上、1991年;T erman他、Biochem. Biophys. Res. Comm. 、187 巻、1579~86ページ、1992年;Sarzani他、同上;およびMi 1 lauer他、Cell、72巻、835~846ページ、1993年)。M illauer他、同上に報告されているような多くの試験からは、VEGFお kびFLK-1/KDR/VEGFR-2が、それぞれ脈管形成および血管形成 と呼ばれる血管内皮細胞の増殖、ならびに血管の形成および発芽に重要な役割を 果たすリガンドーレセプター対であることが示唆されている。

[0009]

「fms様チロシンキナーゼー1」(Flt-1)と呼ばれている別のIII

型サブクラスRTKは、FLK-1/KDRと関連している(DeVries他 、Science、255巻、989~991ページ、1992年; Shibu va他、Oncogene、5巻、519~524ページ、1990年)。F1 t-1の代わりの名称は、「血管内皮細胞増殖因子レセプター1」(VEGFR -1) である。今日まで、FLK-1/KDR/VEGFR-2およびFlt-1 / V E G F R - 1 サブファミリーのメンバーは、内皮細胞上で主に発現するこ とが分かっている。これらのサブクラスメンバーは、血管内皮細胞増殖因子(V FCF) ファミリーのリガンドのメンバーによって特異的に刺激される(Kla gsburnおよびD'Amore、Cytokine & Growth F actor Reviews、7巻、259~270ページ、1996年)。血 管内皮細胞増殖因子(VEGF)は、FLK-1/KDRに対してよりもより高 い親和性でFltー1と結合し、血管内皮細胞に対しては分裂促進的である(T erman他、同上、1992年; Mustonen他、同上; DeVries 他、同上)。F1t-1は、血管発生中の内皮組織化にとって不可欠と考えられ ている。Flt-1発現は、マウス胚における初期の血管発生、および創傷治癒 中の新血管形成と関係している(MustonenおよびAlitalo、同上)。単球、破骨細胞、および骨芽細胞、ならびに腎糸球体などの成人組織におけ るF1t-1の発現は、このレセプターが細胞増殖とは関係しない付加的機能を 示唆している(MustonenおよびAlitalo、同上)。

[0010]

前述のように、最近の証拠からは、VEGFが正常および病的血管形成の両方の刺激に役割を果たしていることが示唆されている(Jakeman他、Endocrinology、133巻、848~859ページ、1993年; Kolch他、Breast Cancer Research and Treatment、36巻、139~155ページ、1995年; Ferrara他、Endocrine Reviews、18巻(1号)、4~25ページ、1997年; Ferrara他、Regulation of Angiogenesis (L. D. GoldbergおよびE. M. Rosen編)、209~232ページ、1997年)。さらに、VEGFは、血管透過性のコントロールおよ

び亢進に関係があるとされてきた(Connolly、他、J. Biol. Chem.、264巻、20017~20024ページ、1989年:Brown他、Regulation of Anglogenesis (L. D. GoldbergおよびE. M. Rosen編)、233~269ページ、1997年)。mRNAの選択的スプライシングによて生じる別の形のVEGFが報告されており、これにはFerrara他(J. Cell. Biochem.、47巻、211~218ページ、1991年)によって記載された4種類の分子種が含まれる。VEGFの分泌された分子種と主に細胞に関連する分子種が共にFerrara他、同上、によって同定されており、このタンパク質は、ジスルフィド結合して二量体の形で存在することが知られている。

[0011]

現在、VEGFの関連相同体がいくつか同定されている。しかしながら、正常な生理学的プロセスおよび疾患プロセスにおけるそれらの役割は未だに解明されていない。さらに、VEGFファミリーのメンバーは、多くの組織中でVEGFと同時発現することが多く、一般にVEGFとヘテロ二量体を形成する能力を持つ。この性質は、ヘテロ二量体のレセプター特異性および生物学的作用を変化させ、以下に述べるような特異的な機能の解明をより困難にしているようである(KorpelainenおよびAlitalo、Curr. Opin. Cell Biol.、159~164ページ、1998年およびその中で引用された参考文献)。

[0012]

胎盤増殖因子(P1GF)は、VEGF配列との著しい相同性を示すアミノ酸配列を有している(Park他、J. Biol. Chem. 、269巻、25646~54ページ、1994年;Maglione他、Oncogene、8巻、925~31ページ、1993年)。VEGFと同様に、mRNAの選択的スプライシングによってP1GFの異なる分子種が生じ、タンパク質は二量体の形で存在する(Park他、同上)。P1GF-1およびP1GF-2は高い親和性でF1t-1と結合し、P1GF-2はニューロピリン-1とも盛んに結合するが(Migdal他、J. Biol. Chem. 、273巻(35号)、22

272~22278ページ)、どちらもFLF-1/KDRとは結合しない(Park他、同上)。PIGFは、VEGFが低濃度で存在する場合に内皮細胞上のVEGFの血管透過性と分裂促進作用を共に強めると報告されている(その称するところによれば、ヘテロ二量体形成による)(Park他、同上)。

[0013]

VEGF-Bは2つのイソ型(167および185残基)として産生され、これらはF1t-1/VEGFR-1とも結合すると思われる。これは、ウロキナーゼ型プラスミノーゲンアクチベーターおよびプラスミノーゲンアクチベーター阻害剤1の発現および活性の変調を介して細胞外マトリックス分解、細胞接着、および遊走を調節する役割を果たしている(Pepper他、Proc. Nat 1. Acad. Sci. U. S. A.、<math>95巻(20号)、11709~11714ページ、1998年)。

[0014]

VEGFーCはもともと、主にリンパ内皮細胞によって発現するVEGFR一 3/Fltー4に対するリガンドとしてクローン化された。その完全に加工された形で、VEGFーCは、KDR/VEGFRー2と結合し、in vitroでは内皮細胞の増殖および遊走を刺激し、in vivoモデルでは血管形成を刺激することができる(Lymboussaki他、Am. J. Pathol.、153巻(2号)、395~403ページ、1998年;Witzenbichler他、Am. J. Pathol.、153巻(2号)、381~394ページ、1998年)。VEGF一Cの遺伝子導入による過剰発現は、リンパ管のみの増殖および拡大を引き起こすが、血管は影響を受けない。VEGFとは異なり、VEGF-Cの発現は、低酸素症によって誘発されることはない(Ristimaki他、J. Biol. Chem.、273巻(14号)、8413~8418ページ、1998年)。

[0015]

最も最近発見されたVEGF-Dは、VEGF-Cと構造的に極めて類似して いる。VEGF-Dは結合して少なくとも2種類のVEGFR、VEGFR-3 /Flt-4およびKDR/VEGFR-2を活性化すると報告されている。こ れはもともと繊維芽細胞の c ー f o s 誘発性分裂促進因子としてクローン化され、肺および皮膚の間葉細胞中で最も顕著に発現する(A c h e n 他、P r o c . N a t l . A c a d . S c i . U . S . A . 、95巻(2号)、548~553ページ、1998年、およびその中の参考文献)。

[0016]

VEGFに関しては、VEGF-CおよびVEGF-Dは、皮膚組織中に注射された場合にMilesアッセイにおけるin vivoで血管透過性の増加を誘発することが特許請求の範囲に記載されている(PCT/US97/14696;WO98/07832、Witzenbichler他、同上)。これらが発現する組織における血管過透過性および内皮反応を変調する際のこれらのリガンドの生理学的役割および意義は不明確のままである。

[0017]

最近、ウイルスにエンコードされた新規なタイプの血管内皮増殖因子、VEG F-E(NZ-7 VEGF)が報告されたが、これはKDR/F1k-1レセ プターを優先的に利用し、ヘパリン結合ドメインなしに強力な有糸分裂活性を有 する (Mever他、EMBO J、18巻 (2号)、363~374ページ、 1999年; Ogawa他、J. Biol. Chem. 、273巻(47号) 3 1273~31282ページ、1998年)。VEGF-E配列は、哺乳動物V EGFと25%の相同性を有し、パラポックスウイルスOrfウイルス(OV) によってエンコードされている。このパラポックスウイルスは、ヒツジおよびヤ ギおよび時折ヒトに影響を及ぼし、血管形成を伴う病変を引き起こす。 V E G F - Fは、塩基性ドメインもへパリンに対する親和性も持たない約20kDAの二 量体であるが、すべての哺乳動物 VEGF に存在する特徴的なシステインノット モチーフを有し、驚くべきことにVEGF-Aのヘパリン結合VEGF165イ ソ型と同様の効力および生物活性を有することが見出され、すなわち、両因子は 、in vitroでは培養血管内皮細胞の組織因子(TF)の放出、増殖、走 化性および発芽を、in vivoでは血管形成を刺激する。VEGF165と 同様に、VEGF-EはVEGFレセプター-2(KDR)と高い親和性で結合 し、レヤプター自動リン酸化および遊離細胞内Ca2+濃度の二相性の増加をも たらすが、VEGF165とは対照的に、VEGF-EはVEGFレセプター1 (F1t-1)とは結合しなかった。

[0018]

他のVEGFおよびVEGFRの相同体の発見、およびリガンドおよびレセプターへテロ二量体化の前例が現れることにより、このようなVEGF相同体の作用には、VEGFリガンドへテロ二量体の形成、および/またはレセプターのへテロ二量体化、またはいまだに未発見のVEGFRとの結合が含まれると思われる(Witzenbicheler他、同上)。最近の報告からはまた、ニューロピリンー1(Migdal他、同上)またはVEGFR-3/Flt-4(Witzenbicheler他、同上)、またはKDR/VEGRR-2以外のレセプターが血管透過性の誘発に関与していることが示唆されている(Stacker、S. A. 、Vitali、A. 、Domagala、T. 、Nice、E. 、およびWilks、A. F. 、「Angiogenesis and Cancer」Conference、Amer、Assoc、Cancer Res、、1998年1月、フロリダ州オーランド:Williams、Diabetelogia、40巻、S118~120ページ、1997年)。今日まで、VEGFが介在する血管過透過性におけるKDRの不可欠な役割についての直接新机は開示されていない。

[0019]

非レセプターチロシンキナーゼ。非レセプターチロシンキナーゼは、細胞外および膜貫通配列を欠く細胞性酵素の集合を表している。現在は、11種類のサプファミリー(Src、Frk、Btk、Csk、Abl、Zap70、Fes/Fps、Fak、Jak、AckおよびLIMK)を含み、24種類を超える個々の非レセプターチロシンキナーゼが同定されている。現在は、非レセプターチロシンキナーゼのSrcサプファミリーがPTKの最大メンパーを構成しており、これにはSrc、Yes、Fyn、Lyn、Lck、Blk、Hck、Fgr、およびYrkが含まれる。Src Trv Trv

5~2031ページ、1993年に提供されている。

[0020]

RTKであれ非レセプターチロシンキナーゼであれ、多くのチロシンキナーゼ が癌、乾癬、および他の過増殖性(hyperproliferative)障 害または過剰免疫反応を含む多くの病原性状態に関与する細胞性シグナル伝達経 路に関与していることが分かってきた。

[0021]

PTKを変調する化合物の開発。細胞増殖のコントロール、調節および変調、 異常な細胞増殖に関係する疾患および障害に対する PTKの予想される重要性に 鑑みて、変異体リガンド(米国出願番号4、966、849)、可溶性レセプタ 一および抗体(出願番号WO94/10202; KendallおよびThom as、Proc. Natl. Acad. Sci. 、90巻、10705~09ペ ージ、1994年: Kim他、Nature、362巻、841~844ページ 、1993年)、RNAリガンド (Jellinek、他、Biochemis trv、33巻、10450~56ページ; Takano、他、Mol. Bio . Cell、4巻、358Aページ、1993年; Kinsella、他、Ex p. Cell Res.、199巻、56~62ページ、1992年;Wrig ht、他、J. Cellular Phys.、152巻、448~57ページ 1992年)およびチロシンキナーゼ阻害剤(WO94/03427、WO9 2/21660、WO91/15495、WO94/14808;米国特許番号 5、330、992; Mariani、他、Proc. Am. Assoc. Ca ncer Res. 、35巻、2268ページ、1994年) の使用を含む様々 な手法を用い、レセプターおよび非レセプターチロシンキナーゼ「阻害剤!を同 定する多くの試みが行われてきた。

[0022]

より最近になって、チロシンキナーゼ阻害剤として作用する小さな分子を同定する試みが行われている。例えば、ビス単環式、二環式または複素環式アリール化合物(PCT WO92/20642)およびピニレンーアザインドール誘導体(PCT WO94/14808)が一般的にチロシンキナーゼ阻害剤として

記載されてきた。スチリル化合物(米国特許番号5,217,999)、スチリル 加置換ピリジル化合物(米国特許番号5,302,606)、ある種のキナゾリン誘導体(EP出願番号0566266A1;Expert Opin. The r. Pat. 、8巻(4号)、475~478ページ、1998年)、セレノインドールおよびセレン化物(PCT WO94/03427)、三環式多水酸基化合物(PCT WO92/21660)およびペンジルホスホン酸化合物(PCT WO91/15495)が、癌の治療に用いるためのチロシンキナーゼ阻害剤として使用する化合物として記載されてきた。アニリノシンノリン(PCT WO97/34876)およびキナゾリン誘導体化合物(PCT WO97/22596;PCT WO97/42187)が血管形成および血管透過性の阻害剤として記載されてきた。

[0023]

さらに、セリン/スレオニンキナーゼ阻害剤として作用する小さな分子を同定する試みが行われてきた。例えば、ビス(インドリルマレイミド)化合物は、特定のPKCセリン/スレオニンキナーゼのイソ型を阻害するとして配載されており、そのシグナル伝達機能は、VEGF関連疾患における血管透過性の変化と関係している(PCT WO97/40831)

[0024]

Plk-1キナーゼ阻害剤

P1k-1は、細胞周期進行の重要な制御因子であるセリン/スレオニンキナーゼである。これは、紡錘体装置の組み立ておよび動的機能に重要な役割を果たしている。P1k-1および関連キナーゼはまた、サイクリン依存性キナーゼなどの他の細胞周期制御因子の活性化または不活性化に密接に関与することも分かっている。高いレベルのP1k-1発現は、細胞増殖活性と関係している。これは様々起源の悪性腫瘍においてしばしば見出される。P1k-1の阻害剤は、紡錘体および不適切に活性化されたサイクリン依存性キナーゼを含むプロセスを阻害することにより癌細胞増殖を妨害することが予想される。

[0025]

C d c 2/サイクリンBキナーゼ阻害剤(C d c 2 k c d k 1としても知られている)

Cdc2/サイクリンBは、サイクリン依存性キナーゼ(cdk)ファミリーに属するもう1つのセリン/スレオニンキナーゼ酵素である。これらの酵素は、細胞周期進行の様々な段階間の重要な移行に関与している。癌の顕著な特徴である歯止めのない細胞増殖は、これらの細胞におけるcdk活性の上昇に依存している。cdc2/サイクリンBキナーゼ阻害剤により癌細胞中で上昇したcdk活性を阻害すれば、増殖を抑制し、細胞周期進行の正常なコントロールを回復できるであるう。

[0026]

したがって、レセプターおよび非レセプターチロシンおよびセリン/スレオニンキナーゼの活性を変調することによりシグナル伝達および細胞増殖を特異的に阻害し、異常もしくは不適切な細胞増殖、分化、または代謝を調節および変調する有効な小さな化合物の同定が望ましい。特に、アンチオジェニック(antiogenic)プロセスに不可欠なチロシンキナーゼの機能、または浮腫、腹水、浸出液、滲出液、および巨大分子の血管外遊走およびマトリックス析出ならびに関連障害につながる血管透過性過剰の形成を特異的に阻害する方法および化合物の同定は有益と考えられる。

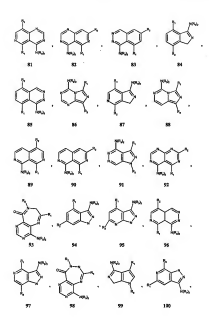
[0027]

発明の概要

本発明は、下式1~109からなる群から選択される式(1)の化合物、その ラセミ化合物-ジアステレオマー混合物、光学異性体、薬剤として許容されるそ の塩、プロドラッグまたは牛物学的に活性な代謝物を提供する。

[0028]

【化52】



R: は下式であり、 【0029】 【化53】

$$\begin{array}{c} R_s & G_{\overline{I}} = (J_1)_s \\ D_1 & 1 \\ M_1 & Z_{\underline{I}} = 0 \\ M_1 & Z_{\underline{I}} = 0 \end{array}$$

Z は下式、

【0030】 【化54】



またはシクロアルキル、ナフチル、テトラヒドロナフチル、ベンゾチエニル、フ ラニル、チエニル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、下式、

[0031]

【化55】



、チアゾリル、ベンゾフラニル、2、3ージヒドロベンゾフラニル、インドリル、イソオキサゾリル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、ピペリジニル、ピラゾリル、ピロリル、オキサゾリル、インチアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、インドリニル、インダゾリル、ベンゾイソチアゾリル、ピリドーオキサゾリル、ピリミドーオキサゾリル、ピリミドーチアゾリルおよびベンゾイミダゾリルからなる群から選択されるR。で置換されていてもよい類であり。

 Z^{110} は共有結合、またはアルキル、CN、OH、Nロゲン、NOz、CO OH、 置換または非置換アミノおよび置換または非置換フェニルからなる群から 選択される 1 個または複数個の置換基で置換されていてもよい置換されていてもよい($C_1 \sim C_0$)であり、

Z は共有結合、置換されていてもよい($C_1 \sim C_0$)、または置換されていてもよい一(CH_2)。-シクロアルキルー(CH_2)。-であり、置換されていてもよい基は、アルキル、CN、OH、ハロゲン、 NO_2 、COOH、置換または非置換アミノおよび置換または非置換フェニルからなる群から選択され

る1個または複数個の置換基で置換されていてもよく、

 R_c はそれぞれの出現時に独立して、水素、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換アリール、 $-CH_2-NR_4R_c$ 、 $-W-(CH_2)$, $-NR_4R_c$ 、 $-W-(CH_2)$, -S-アルキル、または $-W-(CH_2)$, -OFルキル、。または $-W-(CH_2)$, -OHであり、

 $Z^{\prime\prime\prime}$ はそれぞれの出現時に独立して、共有結合または($C_1\sim C_8$)であり、

 Z^{∞} はそれぞれの出現時に独立して、置換もしくは非置換($C_1 \sim C_6$)、置換もしくは非置換フェニル、または置換もしくは非置換 $-(C_1 \sim C_6)$ -フィニルであり、

またはR: は、置換または非置換の、環2と縮合した炭素環式環または複素環であり。

 $\begin{array}{l} A \& \& \& & -O-; -S-; -S & (O) \ \ _P-; -N & (R) -; -N & (C & (O) & OR \\) -: -N & (C & (O) & R) -: -N & (SO_2 & R) -: -CH_2 & O-; -CH_2 & S \\ -: -CH_2 & N & (R) -: -CH & (NR) -: -CH_2 & N & (C & (O) & R) &) -: \\ -CH_2 & N & (C & (O) & OR) &) -: -CH_2 & N & (SO_2 & R) -: -CH & (NHR) \\ -: -CH & (NHC & (O) & R) -: -CH & (NHSO_2 & R) -: -CH & (NHR) \\ -: -CH & (NHC & (O) & R) -: -CH & (OC & (O) & NHR) & : \\ -CH = CH -: -C & (=NOR) -: -C & (O) -: -CH & (OR) -: -C \\ -(O) & N & (R) -: -N & (R) & C & (O) -: -N & (R) & S & (O) \ \ _P & -: -OC \\ -(O) & N & (R) -: -O - & (CR_2) \ \ _{P+1} & -C & (O) -, -O - & (CR_2) \ \ _{P+1} & -O -, \\ -O-, \end{array}$

- -N (C (O) R) S (O) $_{P}$ -; -N (R) S (O) $_{P}$ N (R) -; -N (
- $R) C(O) (CH_2)_n O C(O) N(R) C(O) S(O) S(O) S(O) C(O) N(O) S(O) S(O)$
- $O)_{n} N (R) C (O) -; -OS (O)_{n} N (R) -; -N (R) S (O)_{n}$
- $O-;-N(R)S(O)_{P}C(O)-;-SO_{P}N(C(O)R)-;-N(O)$
- R) $SO_{R} N (R) ; -C (O) O ; -N (R) P (OR_{8}) O$
- R) P (OR₈) -; -N (R) P (O) (OR₈) O-; -N (R) P (O) (OR₈) -;
 - -N (C (O) R) P (OR₈) O-; -N (C (O) R) P (OR₈) -;
- -N (C (O) R) P (O) (OR_g) O- \sqrt{s}
 - -N (C (O) R) P (OR₈) c b b

Rはそれぞれの出現時に独立して、H、置換もしくは非置換アルキル、置換も しくは非置換アリールアルキル、または置換もしくは非置換アリールであり、

R_R はそれぞれの出現時に独立して、H、置換もしくは非置換アルキル、置換 もしくは非置換アリールアルキル、置換もしくは非置換シクロアルキル、または 置換もしくは非置換アリールであり、 pは1または2であり、

またはリン含有基では、窒素原子、リン原子、RおよびRgが一緒になって、 5または6員複変環を形成し、または

AはNRSO $_2$ であり、R、R。および窒素原子は一緒になって、環 $_1$ に縮合 した置換または非置換の $_5$ または $_6$ 員複素環を形成し、

R₂ は-Z¹⁰¹ - Z¹⁰² であり、
Z¹⁰¹ は共有結合、- (C₁ ~ C₆) - 、 - (C₁ ~ C₆) - O - 、 - (C₁ ~ C₆) - C (O) - 、 - (C₁ ~ C₆) - C (O) O - 、 - (C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) - N ((C₁ ~ C₆) - C (O) -

前配置換複素環式または置換複素二環式基は、それぞれ独立してヒドロキシ、シアノ、置換もしくは非置換アルコキシ、置換もしくは非置換スルホンアミド、 置換もしくは非置換ウレイド、置換もしくは非置換カルボキシアミド: 置換もしくは非置換アミノ、オキソ、1個または複数個の窒素原子、1個または複数個の酸素原子またはそれらの組み合わせを含む飽和、不飽和または芳香族、置換もしくは非置換複素環式基からなる群から選択される1個または複数個の置換基を有し

前記窒素原子は独立して、置換もしくは非置換アルキル、置換もしくは非置換 アリール、または置換もしくは非置換アリールアルキル基によって置換されてい でもよく、または

R2 は式B-Eであり、Bは置換もしくは非置換シクロアルキル、置換もしく は非置換アザシクロアルキル、置換もしくは非置換アミノ、置換もしくは非置換 アミノアルキルスルホニル、置換もしくは非置換アルコキシアルキル、置換もし くは非置換アルコキシ、置換もしくは非置換アミノアルキルカルボニル、ヒドロ キシ、置換もしくは非置換アルキレン、置換もしくは非置換アミノアルキル、置 物もしくは非置換アルキレンカルボニル、または置換もしくは非置換アミノアル キルカルボニル基であり、Eは置換もしくは非置換アザシクロアルキル、置換もしくは非置換アザシクロアルキルカルボニル、置換もしくは非置換アザシクロアルキルカルボニル、置換もしくは非置換へテロアリールカルボニル、置換もしくは非置換へテロアリールカルボニル、置換もしくは非置換へテロアリールスルホニル、置換もしくは非置換へテロアリールアルキル、置換もしくは非置換へテロアリールアルキル、置換もしくは非置換へテロアリールアルキル、置換もしくは非置換アザシクロアルキルカルボニルアミノ、置換もしくは非置換アリールであり、

R。はそれぞれの出現時に独立して、水素、ヒドロキシ、置換もしくは非置換 アルキル、または置換もしくは非置換アルコキシであり、

aは1であり、 D_1 、 G_1 、 J_1 、 L_1 および M_1 はそれぞれ独立して CR_3 およびNからなる群から選択され、ただし、 D_1 、 G_1 、 J_1 、 L_1 および M_1 のうち少なくとも2 個は CR_3 であり、または

aは0であり、 D_1 、 G_1 、 L_1 およUM₁ のうち1 個はNR₂ であり、 D_1 、 G_1 、 L_1 およUM₁ のうち1 個はUR₂ であり、残りは独立してUR₂ およUR₃ が UR₄ が UR₅ にとおりであり、

bは1であり、 D_2 、 G_2 、 J_2 、 L_2 および M_2 はそれぞれ独立してCR。およびNからなる群から選択され、ただし、 D_2 、 G_2 、 J_2 、 L_2 および M_2 のうち少なくとも2個はCR。であり、または

bは0であり、 D_2 、 G_2 、 L_2 および M_2 のうち1 個はN R_n であり、 D_2 、 G_2 、 L_2 および M_2 のうち1 個はC R_n であり、残りは独立してC R_n およびN からなる群から選択され、 R_n はN N になってき

nはそれぞれの出現時に独立して0から6までの整数である。

[0032]

式1~117の各々は、本出願の好ましい実施形態である。

[0033]

本発明の化合物は、セリン/スレオニンキナーゼおよびチロシンキナーゼの阻 害剤として有用である。特に、本発明の化合物は、特に癌および血管形成過程に おける過増殖症に重要なチロシンキナーゼの阻害剤として有用である。例えば、 これらの化合物のあるものは、KDR、Flt-l、FGFR、PDGFR、C-Met、TIE-2またはIGF-l-Rなどのレセプターキナーゼの阻害制である。これらの化合物のあるものは、抗血管形成性であることから、これらは、血管形成が重要な要素である病状の進行を阻害する重要な物質である。本発明のある化合物は、PKC、erk、MAPキナーゼ、cdk、Plk-lまたはRaf-lなどのセリン/スレオニンキナーゼの阻害削として効果的である。これらの化合物は、癌および過増殖症の治療に有用である。また、ある化合物は、Src(例えば、lck、blkおよびlyn)、Tec、Csk、Jak、Map、NikおよびSykファミリーのものなどの非レセプターキナーゼの有効な阻害剤である。これらの化合物は、癌、過増殖症および免疫疾患の治療に有用である。

[0034]

本発明のある化合物は、VEGF関連刺激薬の存在下またはそれとの併用で使用される場合、抗血管形成(特に1種または複数のVEGFR阻害剤との併用で)または前血管形成性となり得る選択的TIE-2キナーゼ阻害剤である。この様式でこのような阻害剤を、例えば、虚血、梗塞または閉塞を治療するため、または創傷治癒を促進するために治療的血管形成の促進に使用できる。

[0035]

本発明は、前記キナーゼの酵素活性を阻害する十分な濃度で、式1~109で 表される化合物の前記キナーゼへの投与することを含むチロシンキナーゼおよび セリン/スレオニンキナーゼのキナーゼ活性を阻害する方法を提供する。

[0036]

本発明はさらに、上記化合物の薬剤として有効な量および薬剤として許容される担体または賦形剤と共に医薬組成物におけるこれらの化合物の使用を含む。これらの製剤化合物は、血管形成促進疾患における血管形成過程を遅らせるかまたは停止させるために、または浮腫、滲出液、浸出物または腹水、血管過透過性と関連する他の状態を治療するために個々に投与できる。ある製剤組成物は、cdk、Plkー1、erkなどのセリン/スレオニンキナーゼを阻害することにより滴および過増額症を治療するために個々に投与できる。

[0037]

発明の詳細な説明

真核細胞サイクルによる進行は、サイクリン依存キナーゼ(CDK)と呼ばれ るキナーゼにより制御される (Mverson el al., EMBO Jo urnal, 11:2909-2917 (1992))。CDK活性化の調節は 複雑であるが、しかしCDKと制御サブユニットのサイクリン族のメンバーとの 関連を必要とする(Draetta, Trends in Cell Biol ogy, 3:287-289 (1993)); Murray and Kirs chner, Nature, 339:275-280 (1989); Solom on et al., Molecular Biology of the C e 1 1、3:13-27 (1992))。さらなる調節レベルは、CDKサブユ ニットの活性化およびリン酸化の不活化を介して生じる(Draetta.Tr ends in Cell Biology, 3:287-289 (1993)); Murray and Kirschner, Nature, 339:27 5-280 (1989); Solomon et al., Molecular Biology of the Cell, 3:13-27 (1992); D ucommun et al., EMBO Journal, 10:3311-3319 (1991); Gautier et al., Nature 339 :626-629 (1989); Gould and Nurse, Natur e. 342:39-45 (1989); Krek and Nigg, EMBO Journal, 10:3331-3341 (1991); Solomon et al., Cell, 63:1013-1024(1990))。異なるサ イクリン/CDK複合体の協調的活性化および不活化は、細胞サイクルを通して 正常な進行にとって必要である(Pines, Trends in Bioch emical Sciences, 18:195-197 (1993); She rr、Cell、73:1059-1065 (1993))。重要なG1-Sお よびG2-M転移の双方は、異なるサイクリン/CDK活性の活性化により制御 される。G1において、サイクリンD/CDK4およびサイクリンE/CDK2 は、S期の発現を介すると想定される(Matsushima et al..

Molecular & Cellular Biology, 14:2066 -2076 (1994); Ohtsubo and Roberts, Scie nce. 259:1908-1912 (1993); Quelle et .. Genes & Development, 7:1559-1571 (19 93); Resnitzky et al., Molecular & Cel lular Biology, 14:1669-1679 (1994))。S期 を介する進行は、サイクリンA/CDK2活性を必要とする(Girard e t al., Cell, 67:1169-1179 (1991); Pagano et al., EMBO Journal, 11:961-971 (1992); Rosenblatt et al., Proceedings of t he National Academy of Science USA, 8 9:2824-2828 (1992); Walker and Maller. Nature, 354:314-317 (1991); Zindy el al .. Biochemical & Biophysical Research Communications, 182:1144-1154 (1992)) 、一方、サイクリンA/cdc2 (CDK1) およびサイクリンB/cdc2は 、分裂中期の発現にとって必要である(Draetta, Trends in Cell Biology, 3:287-289 (1993)); Murray およびKirschner, Nature, 339:275-280 (1989); Solomon et al., Molecular Biology o f the Cell, 3:13-27 (1992); Girard et a 1., Cell, 67:1169-1179 (1991); Pagano et al., EMBO Journal, 11:961-971 (1992); R osenblatt et al. . Proceedings of the National Academy of Science USA, 89:2 824-2828 (1992) ; WalkerおよびMaller, Natur e. 354:314-317 (1991); Zindv et al., Bio chemical & Biophysical Research Comm unications, 182:1144-1154 (1992))。したがっ

て、CDK調節の制御欠損は、過増殖症および癌において起こることが多い(Pines, Current Opinion in Cell Biology, 4:144-148 (1992); Lees, Current Opinion in Cell Biology, 7:773-780 (1995); HunterおよびPines, Cell, 79:573-582 (1994))。したがって、CDKの選択的開告が本発明の目的である。

[0038]

本発明の化合物はさらに、血管増殖障害、線維症、糸球体間質細胞増殖障害および代謝障害の領域における細胞増殖を特徴とする哺乳類を苦しめる1つまたは複数の治療に有用である。血管増殖障害としては、関節炎および再狭窄が挙げられる。線維症としては、肝硬変症およびアテローム性動脈硬化症が挙げられる。糸球体間質細胞増殖障害としては、腎炎、糖尿病性腎障害、悪性腎硬化症、血栓性細小血管症候群、器官輸送拒否症および糸球体症が挙げられる。代謝障害としては、乾癬、糖尿病、慢性創傷治癒、炎症、神経消耗性疾患、黄斑変性症および糖尿病性網膜症が挙げられる。

[0039]

これらの腐状の媒介または維持に関与するキナーゼの阻害剤は、これらの障害に係る新規療法を表す。このようなキナーゼの例としては、限定しないが以下のものが挙げられる。(1) cーSrcの阻害(Brickell, Critical Reviews in Oncogenesis, 3:401-406(1992);Courtneidge, Seminars in Cancer Biology, 5:236-246(1994),raf(Powis, Pharmacology & Therapeutics, 62:57-95(1994))、および癌におけるサイクリン依存キナーゼ(CDK)1、2および4(Pines, Current Opinion in Cell Biology, 4:144-148(1992);Lees, Current Opinion in Cell Biology, 4:144-148(1992);Lees, Current Opinion in Cell Biology, 7:773-780(1995);Hunter and Pines, Cell, 79:573-582(1994))、(2)再狭窄におけるCDX2またはPDGF-Rキナーゼの阻害

(Buchdunger et al., Proceedings of th e National Academy of Science USA, 92 : 2258-2262 (1995))、(3) アルツハイマーにおけるCDK5 およびGSK3キナーゼ (Hosoi et al., Journal of Biochemistry (Tokyo), 117:741-749 (1995); Aplin et al., Journal of Neurochemi stry, 67:699-707 (1996)、(4) 骨粗鬆症におけるc-S rcキナーゼの阻害 (Tanaka et al., Nature, 383:5 28-531 (1996)、(5) 2型糖尿病におけるGSK-3キナーゼの阻 客(Borthwick et al., Biochemical & Bio physical Research Communications, 210 :738-745 (1995)、(6)炎症におけるp38キナーゼの阻害(B adger et al.. The Journal of Pharmaco logy and Experimental Therapeutics, 2 79:1453-1461(1996))、(7)血管形成に関与する疾患にお けるVEGF-R 1-3およびTIE-1キナーゼおよびTIE-2キナーゼ の阻害 (Shawver et al., Drug Discovery To dav, 2:50-63(1997))、(8) ウィルス感染におけるUL97 キナーゼの阻害 (He et al., Journal of Virolog y, 71:405-411(1997))、(9) 骨疾患および造血疾患におけ るCSF-1Rキナーゼの阻害 (Myers et al., Bioorgan ic & Medicinal Chemistry Letters, 7:4 21-424 (1997)、および (10) 自己免疫疾患および移植拒絶におけ るLckキナーゼの阻害 (Myers et al., Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, 7:417-420 (1997))

[0040]

さらに、キナーゼの調節不良ではないが、キナーゼが病状の維持にとって本質 的である場合、ある一定のキナーゼの阻害剤は疾患の治療に有用性を有する可能

性がある。この場合、キナーゼ活性の阻害は、これらの疾患に対する治療薬また は緩和剤のいずれかで作用すると思われる。例えば、ヒトの乳頭腫ウィルスなど 多くのウィルスは、細胞サイクルを混乱させ、細胞を細胞サイクルの S 期に至ら せる (Vousden, FASEB Journal, 7:8720879 (1 993))。CDK2などの本質的なS期間始活性の阳害によりウィルス感染後 、細胞がDNA合成に入るのを防ぐことは、ウィルス複製を防ぐことによりウィ ルスのライフサイクルを混乱させ得る。この同一の原理を、サイクル特異的な化 学療法剤の毒性から体内の正常細胞を保護するために使用され得る (Stone et al., Cancer Research, 56:3199-3202 (1996); Kohn et al., Journal of Cellul ar Biochemistry, 54:44-452 (1994)) . CDK 2または4の阻害は、正常細胞のサイクルへの進行を防止し、S期、G2または 有糸分裂において作用する細胞毒の毒性を制限する。さらに、CDK2/サイク リンE活性はまた、NF-kBを調節することが示された。CDK2活性の阻害 は、p300共活性化剤との相互作用により介在される事象であるNF-kB-依存の遺伝子発現を刺激する(Perkins et al., Science 275:523-527(1997))。NF-kBは、炎症応答(造血増殖 因子、ケモカインおよび白血球接着分子) (Baeuerle and Hen kel. Annual Review of Immunology, 12:1 41-179(1994)) および細胞内の細胞自滅シグナルの抑制に関与し得 る (Beg and Baltimore, Science, 274:782-784 (1996); Wang et al., Science, 274:78 4-787 (1996); Van Antwerp et al., Scien ce, 274:787-789 (1996))。斯様に、CDK2の阻害は、N F-kBを伴う機序を経て細胞毒薬物により誘導された細胞自滅を抑制し得る。 したがってこのことは、NF-kBの調節が疾患病因において、ある役割を演じ る他の場合において、CDK2活性阻害もまた有用性を有することを示唆する。 さらなる例としては、真菌感染から挙げられる。すなわち、アスペルギルス症は 、免疫不全患者において通常の感染である(Armstrong, Clinic

al Infectious Diseases, 16:1-7 (1993))。アスペルギルスキナーゼCdc2/CDC28またはNim A (Osmani et al., EMBO Journal, 10:2669-2679 (1991):Osmani el al., Cell, 67:283-291 (1991))は、これらの感染症の患者に治療転帰を改善して真菌の静止または死をもたらし得る。

[0041]

1つの実施形態において、本発明は、上記の式1~109の化合物を提供する 。式1~109の好ましい化合物群における置換基の有用性を下記に示す。

[0042]

好ましくは、R。は、F、C1、Br、I、CH3、NO2、OCF3、OCH3、CN、CO2 CH3、CF3、tープチル、ピリジル、置換または非置換オキサゾリル、置換または非置換ペンジル、置換または非置換ペンゼンスルホニル、置換または非置換フェノキシ、置換または非置換フェニル、置換または非置換アミノ、カルボキシル、置換または非置換アトラゾリル、置換または非置換ステロアリールチオ、アリル、置換または非置換アリールチオ、置換または非置換ステロアリールチオ、R。が、水素、または置換または非置換アルキルまたはアリールであるCH2OR。、およびtが約1~約6の整数であり、Wが直接結合、O、S、S(O)、S(O)2、またはNR。であって式中R。がHまたはアルキル、およびR。およびR。が独立してH、アルキル、アルカノイルまたはS(O)2ーアルキル、または5員環または6員環の複素環を形成する共に付加するRa、R。および容素原子である一Wー(CH2)、NRaR。から成る群から選ばれる。

[0043]

好ましくは、R。は、F、C1、Br、I、CH3、NO2、OCF3、OC H3、CN、CO2 CH3、CF3、tープチル、ピリジル、置換または非置換 オキサゾリル、置換または非置換ペンジル、置換または非置換ペンゼンスルホニ ル、置換または非置換フェノキシ、置換または非置換フェニル、置換または非置 換アミノ、カルボキシル、置換または非置換テトラゾリル、置換または非置換ス チリル、置換または非置換アリールチオ、置換または非置換へテロアリールチオ 、R。が、水素、または置換または非置換アルキルまたはアリールである CHz OR。、および t が約 1 ~約 6 の整数であり、Wが直接結合、O、S、S(O)、S(O)。、S(O)。、またはNR,であって式中R,がHまたはアルキル、および Ra および Ra が独立して H、アルキル、アルカノイルまたは H S(O)。 H 一アルキル、または H R。およびそれらが共に付加する 窒素原子が、5 負環または H 最 の複素環を形成する H W G C H S H R。から成る群から選ばれる

[0044]

1つの実施形態において、R2は、式

[0045]

【化56】



のオキサシクロアルキル基であり、式中nが1、2または3である。

[0046]

別の実施形態では、Raが下式であり、

[0047]

[化57]



式中、mは0、1、2、または3であり、R_g は、Hまたは一(CH₂),N(R₄)R₅であり、pは約2から約6までの整数である。R₄およびR₅はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH₂)₉-、-S(O)₂-、-C(O)O-、-SO₂NH-、-CONH-、-(CH₂)₉O-、-(CH₂)₉NH-、および-(CH₂)

)。S(O), 一からなる群から選択され、pは0から約6までの整数であり、 qは0から約6までの整数であり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、アミノ、アリール、ヘテロアリールまたはヘテロシクロアルキル基であり、またはR。、Rs および窒素原子は一緒になって、3、4、5、6または7員、置換もしくは非置換複素環式もしくは複素二環式基を形成する

[0048]

別の実施形態では、R2が下式であり、

[0049]

【化58】

式中、mは1、2、または3であり、aおよびbはそれぞれ独立して、0から約6までの整数であり、ただし、2つの置換基が同じ炭素原子に結合している時には、qは1から約6である。Qは $-NR4R_S$ または-OR8である。R4 おびR5はそれぞれ独立して、R7 デビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、 $-C(O)-C-C(CH_Z)_R-CS(O)_Z-CC(O)O-CS(O)_R-$

[0050]

別の実施形態では、R2が下式であり、

[0051]

【化59】

[0052]

別の実施形態では、R2が下式であり、

[0053]

【化60】

 シカルボニル、アルコキシアルキル、アミノカルボニル、アルキルカルボニル、 アリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、アミノアルキル、およびアリ ールアルキル基からなる群から独立して選択される1個または複数個の置換基を 表し、ただし窒素原子に隣接する炭素原子はヒドロキシ基によって置換されてい ない。

[0054]

別の実施形態では、R2が下式であり、

[0055]

【化61】



式中、 R_4 は、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O) -、- (CH_2)。、- 、- S(O) $_2$ - 、- C(O) O- 、- SO $_2$ NH- 、- CONH- 、- (CH_2)。 O- 、- (CH_2)。 NH- 、および- (CH_2)。 S(O)。- からなる群から選択され、pは0から約6までの整数であり、qは0から約6までの整数であり、rは0、1または2であり、r2は、置換もしくは非置換アルキル、r5、r7、r7リール、r7、r7 フリール、またはr7 アリール、r8 なる。

[0056]

別の実施形態では、Rzが下式であり、

[0057]

【化62】



[0058]

別の実施形態では、Rzが下式であり、

[0059]

[化63]

式中、nは0から約4までの整数であり、rは0または1である。rが0のとき、mは1か56までの整数である。rが1のとき、mは0か56までの整数である。rが1のとき、mは0か56までの整数である。Qは-NR。R。または-OR。である。R。およびR。はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH₂)_p-、-S(O)₂-、-C(O)O-、-SO₂NH-、-CONH-、-(CH₂)_qO-、-(CH₂)_qNH-、および-(CH₂)_qS(O

),一からなる群から選択され、pは0から約6までの整数であり、qは0から約6までの整数であり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、アミノ、アリール、ヘテロアリール、またはヘテロシクロアルキル基である。R6、R7、R8、および窒素原子は一緒になって、R8、R8、および窒素原子は一緒になって、R8、R8、および窒素原子は一緒になって、R8、R8、R8、または置換もしくは非置換複素環式基を形成することもできる。R8 は水素、または置換もしくは非置換アルキル基である。

[0060]

別の実施形態では、R2が下式であり、

[0061]

【化64】

式中、nは0から約4までの整数であり、mは0から約6までの整数である。 R は、H、置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O) -、- (C H_2) $_0$ - 、- S(O) $_2$ - 、- C(O) O - 、- SO $_2$ NH- 、- CONH- 、- (C H_2) $_0$ O- 、- (C H_2) $_0$ NH- 、および- (C H_2) $_0$ S(O) $_1$ $_2$ からなる群から選択され、 $_1$ は $_1$ から約 $_2$ までの整数であり、 $_1$ は $_2$ から約 $_3$ 6 までの整数であり、 $_1$ は $_3$ たは $_4$ であり、 $_4$ は $_5$ での整数であり、 $_5$ は $_6$ には $_5$ での整数であり、 $_7$ は $_7$ リール、 $_7$ テロアリール、または $_7$ テロシクロアルキル基である。 $_8$ には水素、または置換もしくは非置換アルキル基である。

[0062]

-N (R_4) R_5 基を含む上記 R_2 の実施形態では、この基は下式の複素環式 基を形成することができ

[0063]

【化65】



式中、R7、R8、R8、R10、R11、R12、R13 およびR14 はそれ ぞれ独立して低級アルキルまたは水素であり、または置換基R7 およびR。、R 。およびR₁₀ 、R₁₁ およびR₁₂ 、またはR₁₃ およびR₁₄ の少なくとも 1 対が一緒になって酸素原子であり、またはR, およびR。のうち少なくとも1 個はシアノ、CONHR₁₅、COOR₁₅、CH₂OR₁₅ またはCH₂NR 15 (R16) であり、R15 およびR16 はそれぞれ独立して、H、アザビシ クロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH₂)。-、- $S(0)_2 - C(0)_0 - S_0 NH - CONH - CCH_2$ 。O-、- (CH2)。NH-、および- (CH2)。S (O), -からなる群 から選択され、pは0から約6までの整数であり、qは0から約6までの整数で あり、rは0、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、アミノ 、アリール、ヘテロアリール、またはヘテロシクロアルキル基であり、または R 15 R 16 および窒素原子は一緒になって、3、4、5、6もしくは7員、置 換もしくは非置換複素環式、または複素二環式基を形成し、XはO、S、SO、 SOz、CHz、CHOR17 またはNR17 であり、R17 は水素、置換もし くは非置換アルキル、アリール、アリールアルキル、-C(NH)NH2、-C (O) R₁₇ 、または-C (O) O R₁₈ であり、R₁₈ は水素、置換もしくは 非置換アルキル、アリール、またはアリールアルキルであり、 t は 0 または 1 で ある。

[0064]

 R_4 、 R_5 および窒素原子が一緒になって、下式の複素環基を形成することもでき、

[0065]

[14.66]



式中、 R_{10} および R_{20} はそれぞれ独立して水素または低級アルキルであり、または R_{10} および R_{20} は一緒になって酸素原子である。 R_{21} および R_{22} はそれぞれ独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、 $-(CH_2)_0$ 、 $-(CH_2)_0$ 、 $-(CH_2)_0$ NH-、および $-(CH_2)_0$ NH- 、または $-(CH_2)_0$ N

[0066]

 R_{*} 、 R_{*} および窒素原子が一緒になって、下式の複素環式基を形成することもでき、

[0067]

[11:67]

式中、mは1から6までの整数である。R₂₃ はCH₂ OH、NRR'、C(O) NRR' またはCOORであり、RおよびR' はそれぞれ独立して水素または 圏換もしくは非層換アルキル、アリール、またはアリールアルキル基である。 [0068]

R, 、R。および窒素原子が一緒になって、下式の複素環式基を形成すること もでき

[0069]

【化68】



式中、R₂₄ は、置換もしくは非置換アルキル、アリール、またはアリールアルキル、カルボキシル、シアノ、C (O) OR₂₅ 、CH₂ OR₂₅ 、CH₂ NR R₂₇ またはC (O) NHR₂₆ である。R₂₅ は、置換もしくは非置換アルキル、アリール、アリールアルキル、複素環式、またはヘテロシクロアルキル 基である。R₂₆ およびR₂₇ はそれぞれ独立して、H、アザピシクロアルキル またはY-Zであり、Yは、-C (O) -、- (CH₂) $_{9}$ -、-S (O) $_{2}$ -、-C (O) O-、-SO₂ NH-、-CONH-、-(CH₂) $_{9}$ O-、-(CH₂) $_{9}$ NH-、および-(CH₂) $_{9}$ S (O) $_{7}$ -からなる群から選択され、pはOから約6までの整数であり、QはOから約6までの整数であり、rはO、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、アミノ、アリール、ヘテロアリール、またはヘテロシクロアルキル基である。R₂₆ 、R₂₇ および窒素原子は一緒になって、3、4、5もしくは6員、置換もしくは非置換複素環 式基を形成することもできる。

[0070]

式 $1\sim109$ の化合物の1つのサブセットでは、R。およびR。のうち少なくとも1個が式 $Y\simZ$ であり、Zが下式であり、

[0071]

【化69】



[0072]

別の実施形態では、R。およびR。のうち少なくとも1個が式Y-Zであり、Zが-N(R_{zs}) R_{zo} であり、 R_{zs} および R_{zo} がそれぞれ独立して、置換もしくは非置換カルボキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、ヒドロキシアルキル、アルキルスルホニル、アルキルカルボニル、またはシアノアルキルである。 R_{zs} および R_{zo} が窒素原子と一緒になって5もしくは6員、置換もしくは非置換頻素環式基を形成することもできる。

[0073]

別の実施形態では、R.およびRsの少なくとも1個が式Y-Zであり、 Zが式N(Rso) Rsi である。Rso およびRsi がそれぞれ独立して、 wを アルキル アルコキシカルボニル アルコキシアルキル ヒドロキシアル

水素、アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキシアル キル、アミノカルボニル、シアノ、アルキルカルボニルまたはアリールアルキル である。

[0074]

別の実施形態では、R。およびR。の少なくとも 1 個が式Y-Zであり、Zが下式である

[0075]

[化70]

Xはそれぞれ独立して、CHまたはNである。R32 は水素、、シアノ、置換も

しくは非置換アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキ シアルキル、アミノカルボニル、アルキルカルボニル、またはアリールアルキル 基である。

[0076]

R4およびR5の一方が式Y-Zであってもよく、Zが下式であり、

[0077]

[(1:71]



[0078]

R4 および R5 の一方が式 Y — Z であってよく、Z が下式であり、

[0079]

【化72】

式中、gは0、1または2であり、 R_{32} は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキシアルキル、

アミノカルボニル、アルキルカルボニル、またはアリールアルキル基である。

[0080]

Zが下式であってもよく

[0081]

【化73】



式中、qは0、1、2または3であ9、Tは0、S、S 0 S 0 2 、C H_2 、C H 0 R_{17} またはN R_{17} である。 R_{17} は水素、置換もしくは非置換アルキル、アリール、アリールアルキル、-C (N H) N H_2 、-C (O) O R_{17} 、または-C (O) O R_{18} であ9 、 R_{18} は水素、置換もしくは非置換アルキル、アリールまたはアリールアルキルである。 R_{32} は水素、シアノ、置換もしくは非置換アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノカルボニル、アルキルカルボニル、またはアリールアルキル基である

[0082]

R4 およびR5 の一方が式Y-Zであってよく、Zが下式である。

[0083]

[化74]



式中、R32 は水素、シアノ、または置換もしくは非置換アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキル、ヒドロキシアルキル、アミノカルボニル、アルキルカルボニル、チオアルコキシまたはアリールアルキル基であり、R33 は水素、置換もしくは非置換アルキル、アルコキシカルボニル、アルコキシアルキ

ル、アミノカルボニル、ペルハロアルキル、アルケニル、アルキルカルボニル、 またはアリールアルキルである。

[0084]

式1~109の化合物の別のサブセットでは、

[0085]

【化75】

式中、mは0または1であり、R34 、R35 、R36 、R37 、R38 、R3 、R40 およびR41 はそれぞれ独立してメチルまたは水素であり、または置換基R34 およびR35 、R36 およびR37 、R38 およびR39 、またはR40 およびR41 のうち少なくとも1対は一緒になって酸素原子である。R42 は独立して、H、アザビシクロアルキルまたはY-Zであり、Yは、-C(O)-、-(CH2) $_{\rm P}$ -、-S(O) $_{\rm P}$ -、-C(O)O-、-SO2NH-、-CONH-、-(CH2) $_{\rm q}$ O-、-(CH2) $_{\rm q}$ NH-、および-(CH2) $_{\rm q}$ S(O) $_{\rm r}$ -からなる群から選択され、 $_{\rm p}$ は0から約6までの整数であり、 $_{\rm q}$ は0から約6までの整数であり、 $_{\rm r}$ は0から約6までの整数であり、 $_{\rm r}$ なはずして、1または2であり、Zは、置換もしくは非置換アルキル、アミノ、アリール、ヘテロアリール、またはヘテロシクロアルキル基である。

[0086]

別の実施形態では、R42 は下式である。

[0087]

【化76】



式中、uは0または1であり、 R_{43} 、 R_{44} 、 R_{45} 、 R_{45} 、 R_{45} 、 R_{45} に ないまたは1であり、1 または1 または1 またいまた。 はそれぞれ独立してメチルまたは水素であり、または置換基1 なまび1 またいまた。 なまび1 またいまた。 なまび1 またいまた。 なまな1 またいまた。 かうち少なくとも 1 対は一緒になって酸素原子である。1 は独立して、1 は、1 アザビシクロアルキルまたは1 アームであり、1 とは、1 といっし、1 といっし、1

[0088]

式1~109の化合物の別のサブセットでは、R2が下式である。

[0089]

【化77】



式中、h、i、j、kおよびlは独立して0または1であり、R52 、R53 、R54 、R55 、R56 、R57 、R58 、R59 、R5 なびR4 はそれぞれ 独立してメチルまたは水素であり、または置換基R52 およびR53 、R56 およびR57 、またはR58 およびR57 、またはR58 およびR50 のうち少なくとも 1 対は一緒になって酸素原子である。 R₆₀ は、H、 置換もしくは非置換アザビシクロアルキルまたは Y - Z であり、Y は、- C (O) - 、- (CHz)。- 、- S (O) z - 、- C (O) O - 、- S 0 NH- 、0 NH-

[0090]

【化78】

式中、vは0または1であ0、 R_{61} 、 R_{62} 、 R_{63} 、 R_{64} 、 R_{65} 、 R_{65} は R_{67} および R_{68} はそれぞれ独立して低級アルキルまたは水素であり、または置換基 R_{61} および R_{68} のうち少なくとも1対は一緒になって酸素原子であり、 R_{69} はH、アザビシクロアルキルまたはV-Lであ00、V0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0、-C0 、-C0、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C0 、-C1 、-C2 、-C3 、-C4 、-C5 、-C6 、-C6 、-C6 、-C7 、-C7 、-C8 、-C9 -C9 -C9

[0091]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R $_3$ がHであり、R $_2$ が、-Z 101 -Z 102 であり、Z 10 が共有結合、-(C $_1$ \sim C $_5$

) - 、- ($C_1 \sim C_0$) - 0 - 、- ($C_1 \sim C_0$) - C(0) - 、- ($C_1 \sim C_0$) - C(0) - NH- 、- ($C_1 \sim C_0$) - C(0) - N(($C_1 \sim C_0$)) - または置換もしくは非置換フェニル基であり、

Z が水素、置換もしくは非置換アルキル基、または置換もしくは非置換 、飽和もしくは不飽和複素環式基である。

[0092]

式 (1) の化合物の別のサブセットでは、Z ¹⁰¹ が - C H₂ - C (0) O - 、 - C H₂ - C (0) - 、 - C H₂ - C (0) - N H - 、 - C H₂ - C (0) - N (Me) - 、 - C H (Me) - C (0) O - 、 - (C H₂) ₃ - C (0) O + 、 - C H (Me) - C (0) - N H - 、および - (C H₂) ₃ - C (0) - N H - からなる群から選択され、

Z^{''''} が水素、メチル、エチル、N, Nージメチルアミノエチル、N, Nージエチルアミノエチル、2ーフェニルー2ーヒドロキシエチル、モルホリノ、ピペラジニル、Nーメチルピペラジニルおよび2ーヒドロキシメチルピロリジニルからなる群から選択される。

[0093]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R」が下式であり、

[0094]

【化79】

式中、 Z ^{'''} は置換もしくは非置換ベンゾオキサゾリル、または置換もしくは 非置換ベンゾチアゾリルである。

[0095]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0096]

【化80】

式中、ただ1個のR。があり、それがHまたはFである。

[0097]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、Z^{'°'} が共有結合であり、Z^{'°}

[0098]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式である。

[0099]

【化81】

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R。がHであり、R。がシクロペンチルであり、

R: が下式である。

[0100]

【化82】

式(I)の化合物の別のサブセットでは、Z が水素であり、

[0101]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、Z が水素であり、

Aが-O-、-O-(C R_2)。-C(O)-または-O-(C R_2)。-O

nがそれぞれの出現時に0から3であり、

 Z^{100} が、シクロヘキシル、フェニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラニル、イソオキサゾリルおよびピペリジニルからなる群から選択される置換されていてもよい基であり、 Z^{100} がアルキル、アルコキシ、ハロ、ヒドロキシおよびアルコキシカルボニルからなる群から選択される I 個または複数個の置換集で置換されていてもよい。

[0102]

式(1)の化合物の別のサブセットでは、R₂が、シクロブチルおよびシクロ ヘキシルからなる群から選択される置換されていてもよい基である。

[0103]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R2が、ヒドロキシ、アルキル、ヒ ドロキシアルキル、カルボキシアルキルおよびフェニルアルコキシアルキルから なる群から選択される1個または複数個の置換基で置換されていてもよい。

[0104]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R I が 4 - フェノキシフェニルである。

[0105]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、mが2であり、aが0であり、R。がHであり、bが1または2であり、R4 およびR5 がそれぞれ水素である。

[0106]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、mが0、1または2であり、R。が 水素であり、R。がHまたはY-Zであり、

Yが、共有結合、-C(O)-、-(CHz) q O-、-(CHz) q -、-(CHz) q C(O) -または-C(O)(CHz) q -であり、-(CHz) q O-、-(CHz) p -、-(CHz) q O-、-(CHz) p -、-(CHz) q C(O) -および-C(O)(CHz) q -のアルキル部分がハロゲン、ヒドロキシまたはアルキル基によって置換されていてもよく。

Zが水素、アルキル、置換されていてもよいアルキル、アルコキシアルキル、 置換されていてもよいヘテロシクロアルキル、置換されていてもよいヘテロアリ ール、または簡粋されていてもよいアミノである。

[0107]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、Zが、水素、メチル、エチル、ヒドロキシメチル、メトキシエチル、Nーメチルピペリジニル、(tープトキシカルボニル)(ヒドロキシ) ーピペリジニル、ヒドロキシピペリジニル、(ヒドロキメチル) ピペリジニル、(ヒドロキシ) (メチル) ーピペリジニル、モルホリノ、(メトキシエチル) ピペリジニル、メチルピペリジニル、4ーピペリジニルピペリジニル、イミダゾリル、メチルイミダゾリル、Nーメチルアミノ、N、Nージメチルアミノ、Nーイソプロピルアミノ、N、Nージエチルアミノ、2、3ージヒドロキシプロピルアミノ、2ーヒドロキシエチルアミノ、3ーヒドロキシプロピルアミノ、メトキシエチルアミノ、エトキシカルボニルメチルアミノ、フェニルメチルアミノ、NーメチルーNーメトキシアミノ、下式、

[0108]

【化83】



フラニルメチルアミノ、ピペリジニルエチルアミノ、N-(2-N, N-ジメチルアミノエチル) - N-メチルアミノ、2-N, N-ジメチルアミノエチルアミノ、N-メチル-N-(N-メチルピペリジン-4-イル) アミノ、2-モルホリノーエチルアミノ、3-イミダゾリルプロピルアミノ、または3-(2-オキソピロリジニル) プロピルアミノである。

[0109]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、mが2であり、R。がY-Zであり、Yが-C (O) -であり、

Zが下式であり、

[0110]

【化84】



式中、nは0、1、2または3である。

[0111]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、R4 が水素またはメチルであり、R1 が下式であり、

[0112]

[化85]

$$A-Z^{111}$$
 R_1

A はO、-N (R) - および-N (R) C (O) - からなる群から選択され、 Z^{111} は- (C H_z)。- シクロアルキル- (C H_z)。- であり、

Rは水素またはアルキルであり、

nは0から5であり、

R。は、H、OH、F、C1、X チルおよびX トキシからなる群からそれぞれ 独立して選択される 1 個または複数個の置換基であり、

R。は、H、CN、F、CF。、OCF。、メチル、メトキシおよび置換され ていてもよいアミノ基からなる群からそれぞれ独立して選択される1個または複数個の関換基であり、

前記アミノ基は、アルキル、アルコキシアルキル、フェニル、置換フェニル、 および置換されていてもよいヘテロアリールからなる群からそれぞれ独立して選 択される1個または複数個の基で置換されていてもよい。

[0113]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、 R_n が 4-メチルフェニルチオまたは 2-ピリジニルチオである。

[0114]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0115]

[化86]

$$R_s$$
 $A - (C_0 - C_6) - Z^{100}$

式中、Z¹⁰⁰ はベンゾ [b] チオフェン、フラニルおよびチオフェンからなる 群から選択される。

[0116]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、R。がアルコキシであり、Aが-N H-C (O) -であり、A \times Z の間に共有結合がある。

[0117]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0118]

【化87】

式中、Aは、-N (R) -C (O) -N (R) -、- (CH_2) $_1$ $_-N$ (R) C (O) N (R) -、-N (R) - 、および-N (R) -S O_2 -からなる群から選択され、Rは水素またはアルキルであり、

Z は下式、

[0119]

【化88】

ピリジニル、チアゾリル、フラニル、ベンゾフラニルまたはオキサゾリルであり

XはS、OまたはN Rであり、Rはそれぞれの出現時に独立してHまたはM eであり、

 R_a は、HおよびFからなる群からそれぞれ独立して選択される 1 個または複数個の簡換集であり、

[0120]

式(I)の化合物の別のサプセットでは、R 、がメチルであり、mが1、2または3であり、R 。がY-Zであり、Yが-C(O)O-、-C(O)-または-C(O)-(C H $_2$),-であり、Zがアミノアルキル、N-アルキルアミノ、N、N-ジアルキルアミノまたはヒドロキシアルキルアミノアルキルである。

[0121]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R $_1$ がメチルであり、R $_1$ が下式であり、

[0122]

【化89】

$$- \bigvee_{0}^{H} (\operatorname{CH}_2)_{n-2}^{-100}$$

式中、nは0から3であり、 Z^{100} は、インドリル、インデニル、メチルインデニル、メチルインドリル、ジメチルアミノフェニル、フェニル、シクロヘキシルおよびベンゾフラニルからなる群から選択される置換されていてもよい基である。

[0123]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0124]

【化90】

 Z^{100} は、フェニル、イミダゾリル、インドリル、フラニル、ベンゾフラニルおよび Z 、3 ージヒドロベンゾフラニルからなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

Z は共有結合または (C₁ ~ C₆) であり、

 $Z^{""}$ は、($C_1 \sim C_0$)、フェニルおよびー($C_1 \sim C_0$) -フェニルからなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

 Z^{110} および Z^{111} はそれぞれ独立して、共有結合、またはアルキル、ヒドロキシ、COOH、CNもしくはフェニルで置換されていてもよい($C_1 \sim C_3$)基であり、

Aは、O、-N (R) -C (O) -N (R) -、-N (R) -C (O) -O-、-N (R) -または-N (R) -C (O) -であり、Rは日またはアルキルである。

[0125]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R4がメチルである。

[0126]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0127]

【化91】

式中、Z¹⁰⁰ は、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリルおよびベンゾイミダ ゾリルからなる群から選択される置換されていてもよい基である。

[0128]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R。がメチルであり、Aが-NHであり、ただI 個のR。があり、それが日またはFであり、Z がアルキル、ハロ、CF 。、およびアルコキシからなる群からそれぞれ独立して選択されるI 個または複数個の置換基で置換されていてもよい。

[0129]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R,が下式であり、

[0130]

【化92】

$$\sum_{Z^{\underline{110}}A-Z^{\underline{111}}Z^{100}}$$

式中、Z^{'00} は、フェニル、ピロリル、ピリジル、ベンゾイミダゾリル、ナフ チルおよび下式

[0131]

【化93】



からなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

 Z^{100} はF、C I、B r 、N O 2 、P = J 、N -P D + D P + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D + D

 Z^{110} および Z^{111} はそれぞれの出現時に独立して、置換されていてもよいフェニルで置換されていてもよい($C_0 \sim C_3$)であり、

Aは、-N(R)-C(O)-N(R)-、-N(R)-S(O)2-、-N(R)-C(O)-、-N(R)-または-N(R)-C(O)--である。

[0132]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R $_4$ がメチルであり、ただ I 個の R $_4$ があって、それが F である。

[0133]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R:が下式であり、

[0134]

[(1:94]



Z¹⁰⁰ は、フェニル、イソオキサゾリル、テトラヒドロナフチル、フラニル 、ベンゾフラニル、ピリジルおよびインドリルからなる群から選択される置換されていてもよい基であり、

 $Z^{'''}$ および $Z^{'''}$ はそれぞれ独立して、置換されていてもよい($C_{\circ}\sim C_{\circ}$)であり、

A dt, O, -N (R) -C (O) - (CH $_2$) $_n$ -N (R) -, -C (O) -N (R) -, -N (R) -C (O) -O-, -N (R) -C (O) -Etd-N (R) -C d5.

[0135]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、 R_4 がメチルであり、 R_a がHまたはメトキシであり、 Z^{110} および Z^{111} がそれぞれ非闘権である。

[0136]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R」が下式であり、

[0137]

【化95】

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & &$$

式中、RはHまたは低級アルキルであり、nはそれぞれの出現時に独立して1か 56である。

[0138]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、R:が下式である。

[0139]

【化96】

式(I)の化合物の別のサブセットでは、 Z^{100} が置換または非置換フェニルである。

[0140]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、RIが下式であり、

[0141]

【化97】



式中、Z¹⁰⁰ は、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリルおよびベンゾイミダ ゾリルからなる群から選択される置換されていてもよい基である。

[0142]

式 (I) の化合物の別のサブセットでは、nが2であり、R。がHであり、mが1であり、Rが1であり、Rのが1であり、Rのが1であり、Rのが1であり、Rのが2である。

[0143]

式(I)の化合物の別のサブセットでは、 R_1 が4 - フェノキシフェニルである。

[0144]

式 $1\sim 1$ 1 7 の化合物のサブセットでは、 R_1 が 4 - 7 x - 7 x - 1 x - 1 x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x - x

[0145]

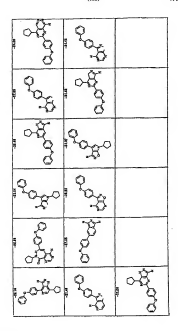
【化98】

			
2000	90,00	300	6080
Pago	Fo.	809	उठके
0800		608	
	io.ois	Pajo	
2000	1309		ojo
300	200	0809	ं ं दें

301		309	
		9000	608
		660	
	O CONTRACTOR OF THE PROPERTY O		
			2000

than the	6080	9038	0 1 0 0
000	oto	60B0	ंठंठं
- 	े । ।		
2000	50B00	000	, otho
508	0000		1 000 C
To Caro	dia.	200	app

otto			
		2000	
309	150A	300	
6080		O'CL	-809
10 Ba		م من	المن المناه
2000			



[0146]

式1~109の化合物は、薬剤として許容される塩として存在する。本発明は、このような塩を含む。このような塩の例としては、塩酸塩、臭化水素塩、硫酸塩、メタンスルホン酸塩、硝酸塩、マレイン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩 [例えば、(+) 一酒石酸塩、(-) 一酒石酸塩またはラセミ混合物を含むそのその混合物]、コハク酸塩、安息香酸塩、およびグルタミン酸などのアミノ酸との塩が挙げられる。これらの塩は、当業者に知られた方法で調

製し得る。

[0147]

酸性置換基を有する式1~109の化合物は、薬剤として許容される塩基との 塩として存在し得る。本発明はこのような塩を含む。このような塩の例としては 、ナトリウム塩、カリウム塩、リジン塩およびアルギニン塩が挙げられる。これ らの塩は、当業者に知られた方法により調製し得る。

[0148]

式 $1 \sim 109$ のある化合物およびそれらの塩は、2個以上の結晶形で存在でき 本発明は、名結晶形およびその混合物を含む。

[0149]

式 $1 \sim 109$ のある化合物およびそれらの塩は、溶媒和形、例えば水和でも存在でき、本発明は、各溶媒和形およびその混合物を含む。

[0150]

式1~109の化合物は、1つまたは複数のキラル中心を含んでもよく、異なる光学活性体で存在してもよい。式1~109の化合物が1つのキラル中心を含む場合、この化合物は、2つの鏡像異性体で存在し、本発明は、双方の鏡像異性体およびラセミ混合物のような鏡像異性体混合物を含む。この鏡像異性体は、当業者に知られた方法、例えば結晶化により分離可能なジアステレオ異性体塩の形成、すなわち例えば、結晶化、ガスー液体または液体クロマトグラフィにより分離できるジアステレオ異性体誘導体または複合体の形成、鏡像異性体特異的な試薬、例えば酵素エステル化により1つの鏡像異性体の選択的反応、またはキラル環境下、例えばキラルリガンドと結合したシリカのキラル支持体、またはキラル溶媒の存在下でのガスー液体または液体クロマトグラフィにより分割できる。所望の鏡像異性体は、上記分離法の1つにより他の化学物質に変換できるが、所望の鏡像異性体を遊離するためにさらなるステップが必要となるものと理解されよう。別途に、特異的な鏡像異性体を、光学活性試薬、基質、触媒または溶媒を用いて不斉合成により、または1つの鏡像異性体を不斉変換により他のものに変換することにより合成し得る。

[0151]

式1~109の化合物が、1つまたは複数のキラル中心を含む場合、ジアステレオ異性体で存在してもよい。ジアステレオ異性体対は、当業者に知られた方法、例えばクロマトグラフィまたは結晶化により分離でき、各対内の個々の鏡像異性体は、上記のように分離できる。本発明は、式1~109の化合物の各々のジアステレオ異性体およびその混合物を含む。

[0152]

式1 \sim 109のある化合物は、異なる互変異性体または異なる幾何異性体で存在でき、本発明は、式1 \sim 109の化合物の各互変異性体および/または幾何異性体およびその混合物を含む。

[0153]

式 $1\sim109$ のある化合物は、分離し得る各々の安定な配座体で存在し得る。 不斉単結合についての束縛回転、例えば立体障害または環歪みのためによるねじれ不斉は、各種コンフォーマーの分離を可能にする。本発明は、式 $1\sim109$ の化合物の各配座異性体およびその混合物を含む。

[0154]

式1~109のある化合物は、双性イオン体で存在でき、本発明は、式1~109の化合物の各双性イオン体およびその混合物を含む。ここで用いられる複素 環基は、複素環系(例示目的のためであり、本発明の範囲の限定として解釈すべきでないが、例えば、チエニル、ピリジル、ピラゾール、イソキサゾリル、チアジール類、ピラゾール類、チアゾール類、ピラジン類、ピロール類、イミダゾール類、ピラゾール類、チアゾール類、ピラジン類、チアゾール類、イソチアゾール類、オキサゾリルまたはテトラゾール類)および炭素環式 芳香族環、炭素環式非芳香族環または複素環が1つまたは複数の他のヘテロアリール環(例示目的のためであり、本発明の範囲の限定として解釈すべきでないが、例えば、ベンゾ(b)チエニル、ベンツイミダゾリル、ベンツオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾチアジアゾリル、ベンツオキサジアゾリル、インドール、テトラヒドロインドール、アザインドール、インダゾール、キノリン、イミダゾピリジン、キナゾリンプリン、ピロロ[2,3-d]ピリミジン、ピラゾロ「3,4-dピリミジン」)およびそれらのNーオキシド類を含む。置換ヘテロ

アリール基は、ハロゲン、ヒドロキシ、アルキル、アルコキシ、アルキルー〇一 C(〇)ー、アルコキシアルキル、ヘテロシクロアルキル基、 置換されていても よいフェニル、ニトロ、アミノ、モノ 置換アミノまたはジ置換アミノから成る群 から、各々独立して選ばれた1つまたは複数の置換基で置換されていることが好 ましい。

[0155]

ここで用いられる複素環式 (ヘテロシクリル) 基は、ヘテロアリール基および ヘテロシクロアルキル基の双方を言う。

[0156]

ここで用いられるヘテロ二環式基は、飽和、部分的に不飽和または不飽和である1つまたは複数のヘテロ原子を有する二環式基を言う。

[0157]

ここで用いられるアリールアルキル基は、1個から約6個の炭素原子を有する 脂肪族基による化合物と結合する芳香族基である。好ましいアリールアルキル基 はベンジル基である。

[0158]

ここで用いられるヘテロアラルキル基は、1個から約6個の炭素原子を有する 脂肪族基による化合物と結合するヘテロ芳香族基である。

[0159]

ここで用いられるヘテロシクロアルキル基は、3~8個の原子および窒素、酸素、硫黄などの少なくとも1個のヘテロ原子を含む非芳香族環式である。ここで用いられる脂肪族基または「C。-C。」などの記号は、完全に飽和か1個または複数の不飽和単位を含む直鎖、分枝状または環式炭化水素を含む。該基がC。である場合、その部分が存在しない、言い換えれば結合であることを意味する。

[0160]

ここで用いられる芳香族基(またはアリール基)は、芳香族炭素環式(例えば 、フェニル)および融合多環芳香族式(例えば、ナフチルおよび1, 2, 3, 4 ーテトラヒドロナフチル)を含む。

[0161]

ここで用いられる用語の「天然アミノ酸」とは、当業界で知られている23種 の天然アミノ酸を言い、それは以下の通りである(それらの3文字の頭字語で表 示)。Ala、Arg、Asn、Asp、Cys、Cys-Cys、Glu、G In, Glv, His, Hvl, Hvp, Ile, Leu, Lvs, Met, P he、Pro、Ser、Thv、Trp、TvrおよびVal。用語の非天然ア > 三ノ酸とは、式NH2 - (C(X)2)。-COOHの化合物を言い、それは、 それぞれの出現時に独立してXが当業者により認識されている任意の側鎖部分で あるアルファー (nが1の場合) またはベーター (nが2の場合) アミノ酸であ り、非天然アミノ酸の例としては、限定しないが以下のものを含む。ヒドロキシ プロリン、ホモプロリン、4ーアミノーフェニルアラニン、8-(2-ナフチル) アラニン、ノルロイシン、シクロヘキシルアラニン、β-(3-ピリジニル) アラニン、β-(4-ll)ジェル)アラニン、α-rミノイソ酪酸、ウロカニン酸、N. Nーテトラメチルアミジノーヒスチジン、Nーメチルアラニン、Nーメ チルーグリシン、N-メチルーグルタミン酸、t-ブチルグリシン、 $\alpha-$ アミノ 酪酸、 $t-ブチルアラニン、オルニチン、<math>\alpha-アミノイソ酪酸、<math>\beta-アラニン、$ ・ v-アミノ酪酸、5-アミノ吉草酸、12-アミノドデカン酸、2-アミノイン ダン-2-カルボン酸など、および特にアミン窒素がモノまたはジアルキル化さ れたそれらの誘導体。

[0162]

ここで用いられる多くの部分または置換基は、「置換または非置換」または「任意に置換」のいずれかを言う。ある部分がこれらの用語の1つに変更された場合、置換に利用できるものとして当業者に知られている任意の位置の部分が置換できることを表示し、それは、1個または複数の置換基を含み、各々の置換期が1個または複数の置換基の場合は独立に選択される。置換のためのこのような手段は当業界によく知られており、および/または即時開示により教示される。例示目的のためであって、本発明の範囲を限定するものとして解釈すべきでないが、置換基群の幾つかの例としては、アルキル基(CF。などそれ自体が置換できるもの)、アルコキシ基(OCF。などそれ自体が置換できるもの)、アルコキシ基(OCF。などそれ自体が置換できるもの)、アルゴキシ基(OCF。などそれ自体が置換できるもの)、アルゴキシス・トロ、オキソ、CN、C

OH、COOH、アミノ、NーアルキルアミノまたはN, Nージアルキルアミノ (この中のアルキルもまた置換できる)、エステル類(一C(O) — OR、式中 Rが置換できるアルキル、アリールなどの基である)、アリール(置換できるフ ェニルが最も好ましい)およびアリールアルキル(置換できるもの)がある。

[0163]

本発明の化合物は抗血管形成性を有する。これらの抗血管形成性は、少なくとも部分的には血管形成過程に必須の蛋白チロシンキナーゼの阻害に基づく。この理由のため、これらの化合物は、関節炎、アテローム性動脈硬化症、再狭窄、乾癬、血管腫、心筋血管形成、冠状および大脳側枝、虚血性四肢血管形成、虚血性/再灌流障害、創傷治癒、消化性潰瘍へリオパクター関連疾患、ウィルス誘導血管形成障害、骨折、クロウー深瀬症候群(POEMS)、子癇前症、機能性子宮出血、ネコひっかき熱、ルベオーシス、糖尿病性網膜症に関連するものなどの血管新生緑内障および網膜症、未熟児網膜症、または加齢化関連黄斑変性症などの疾患状態に対する活性化剤として使用できる。また、これらの化合物の幾つかは、固形腫瘍、悪性腹水、フォンヒッペルーリンダウ病、造血癌および甲状腺過形成症(特にグレイブ病)などの過増殖障害、嚢胞(多嚢胞性卵巣症候群(スタインーレベンタール症候群)の特徴的な卵巣支質の血管過多および多嚢胞性腎臓疾患など、なぜならこのような疾患は、増殖および/または転移のため血管細胞の増殖を必要とする)に対する活性化剤として使用できる。

[0164]

さらに、これらの化合物の幾つかは、火傷、慢性肺病、発作、ボリープ、アナフィラキシー、慢性およびアレルギー炎症、遅延型過敏症、卵巣過利症候群、脳水腫関連脳腫瘍、眼および黄斑浮腫、腹水、腎炎、および血管透過性亢進、滲出液、浸出物、蛋白溢出または浮腫が疾患の発現である他の疾患に対する活性化剤として使用できる。これらの化合物はまた、蛋白溢出がフィブリンおよび細胞外マトリクスの沈着、間質増殖の促進(例えば、ケロイド、線維症、硬変症および手根管圧迫症候群)となる障害の治療に有用なものとなろう。VEGF産生増加は、単球漸増および活性化などの炎症過程を増進させる。本発明の化合物はまた、炎症腸管疾患(IBD)およびクローン病などの炎症障害を治療するのに有用

である。

[0165]

VEGF類は、血管透過性亢進および浮腫形成のみに寄与すると知られている 血管形成増殖因子であることで独特である。実際、発現に関連する血管透過性亢 進および浮腫、または多くの他の増殖因子の投与は、VEGF産生を経て媒介す るものと思われる。炎症サイトカイン類はVEGF産生を刺激する。低酸素症は、多くの組織においてVEGFの著しいアップレギュレーションを引き起こし、 したがって、梗塞、閉塞、虚血、貧血または循環障害を伴う状態は、一般にVEGF/VPFに媒介された応答を引き出す。浮腫に関連する血管透過性亢進は内 皮透過交換を変化させ、血管外遊出に伴うことが多い巨大分子溢出は、過度のマ トリクス沈着、迷走性間質増殖、線維症などとなり得る。したがって、VEGF 媒介の透過性亢進は、これらの病因の特徴を有する障害に大きく客与する。

[0166]

胚盤胞移植、胎盤発生および胚形成は、血管形成に依存するので、本発明の化 合物は、収縮薬および澼好薬として有用である。

[0167]

上記に掲げた障害は、KDR/VEGFR-2および/またはF1t-1/VEGFR-1および/またはTIE-2チロシンキナーゼを伴う蛋白質チロシンキナーゼ活性により広範囲で媒介されることが考察されている。これらチロシンキナーゼの活性を阻害することにより、病状の血管形成または血管透過性亢進成分が抑えられることから、記載された障害の進行を阻害するものである。本発明のある化合物の作用は、特異的チロシンキナーゼに体する選択性により、選択性の低いチロシンキナーゼ阻害剤を用いたら生じるであろう副作用を最小にする。本発明のある化合物はまた、FGFR、PDGFR、c-MetおよびIGF-1-Rの有効な阻害剤である。これらのレセプターキナーゼ類は、種々の障害において血管形成および過増殖性応答を直接または間接的に増進できるので、それらの阻害は病状の進行を遅らすことができる。

[0168]

Tie-2 (TEK)は、血管分岐、噴出、リモデリング、成熟および安定性

などの重要な血管形成過程に関与する、最近発見された内皮細胞特異的レセプタ ーキナーゼ族の一員である。Tie-2は、2つのアゴニストリガンド(類)(例えば、レヤプター自動リン酸化およびシグナルトランスダクションを刺激する アンジオポイエチン1 (「Angl」) およびアンタゴニストリガンド (類) (例えば、アンジオポイエチン2 (「Ang2」)の双方が同定された最初の哺乳 類レセプターチロシンキナーゼである。Tie-2およびそのリガンドの発現の ノックアウトおよびトランスジェニック操作は、Tie-2の緊密空間の時間的 制御を指示し、シグナル化は、新規な血管系の正しい発生にとって不可欠である 。最新のモデルは、Ang1リガンドによるTie-2キナーゼの刺激は、新血 管の分岐、噴出および成長、および血管完全性および静止期誘導を維持するのに 重要なペリ内皮支持細胞の漸増および相互作用に直接関与することを示唆する。 血管退化の部位に高濃度で産生するAng2により、Tie-2のAng1刺激 の欠如、またはTie-2の自動リン酸化阻害は、血管構造の喪失およびマトリ クスの接触を生じ、内皮細胞死、特に増殖/生存刺激物の欠如となる。しかし、 この状態はさらに複雑である。というのは少なくとも2種の追加Tie-2リガ ンド(類) (Ang3およびAng4)が最近報告され、種々のアゴニスト、お よびアンタゴニストのアンジオポイエチン類のヘテロオリゴメリ化能力、それに よるそれらの活性を修飾することが証明されているからである。したがって、抗 血管形成治療法としてTie-2リガンドーレセプター相互作用を標的にするこ とは、あまり好ましくなく、キナーゼ阳害法が好ましい。

[0169]

Tie-2 (「ExTek」) の溶解性細胞外ドメインは、乳癌異種移植モデルおよび肺転移モデル、および腫瘍細胞が介在する眼血管新生において腫瘍血管精造確立を破壊するために作用できる。アデノウィルス感染により、げっ歯類においてmg/ml濃度のExTekのin vivo産生が、副作用なしで7~10日間達成し得る。これらの結果は、正常かつ健康な動物においてTie-2シグナル化経路の破壊がよく耐え得ることを示唆する。ExTekに対するこれらTie-2阻害応答は、リガンド(類)の隔離結果および/または完全長Tie-2による非生産的ヘテロダイマーの生成となり得る。

[0170]

最近、Tie-2発現の重要なアップレギュレーションは、不適当な血管新生の役割と一致するヒトの関節炎の血管消膜パンヌス内に見られた。この知見は、Tie-2がリュウマチ様関節炎の進行に役割を果たすことを示唆する。Tie-2の活性体を構成的に産生する点変異は、ヒト静脈奇形障害と関連して同定された。したがって、Tie-2阻害剤は、このような障害および不適当な血管新生の他の状態に有用である。

[0171]

本発明の化合物は、蛋白質キナーゼに対して阻害活性を有する。すなわち、こ れらの化合物は、蛋白質キナーゼによりシグナルトランスダクションを変調する 。本発明の化合物は、セリン/スレオニンおよびチロシンキナーゼクラスからの 蛋白質キナーゼを阻害する。特に、これらの化合物は、KDR/FLK-1/V EGFR-2チロシンキナーゼ活性を阻害する。本発明のある化合物はまた、F 1 t-1/VEGFR-1, F1t-4/VEGFR-3, Tie-1, Tie -2、FGFR、PDGFR、IGF-1R、c-Met、およびLck、hc k、fgr、Src、fyn、yesなどのSrc-サブファミリー、などの追 加のチロシンキナーゼ活性を阻害する。さらに、本発明の幾つかの化合物は、細 胞増殖および細胞サイクル進行に不可欠な役割を演じる、PKC、MAPキナー ゼ、erk、CDK、Plk-1またはRaf-1などのセリン/スレオニンキ ナーゼ有意に阻害する。特定の蛋白質キナーゼに対して発明の一般的な化合物の 効力および特異性は、性質の変化、置換基(すなわち、R」、R2、R3、Aお よび環1)の数および配置、および配座制御によりしばしば変更でき、最適化で きる。さらに、ある化合物の代謝物ははまた、重要な蛋白質キナーゼ阻害活性を 所有する。

[0172]

本発明の化合物は、このような化合物を必要な個体に投与する場合、これら個体の血管透過性亢進および浮腫形成を阻害する。これらの化合物は、血管透過性 亢進および浮腫形成過程に関与する K D R チロシンキナーゼ活性を阻害する阻害 することにより作用すると思われる。 K D R チロシンキナーゼは、 F L K – 1 チ

ロシンキナーゼ、NYKチロシンキナーゼまたはVEGFR-2チロシンキナー ゼとも言える。KDRチロシンキナーゼは、血管内皮細胞増殖因子(VEGF) または他の活性リガンド(VEGF-C、VEGF-D、VEGF-EまたはH IV Tat蛋白)は、血管内皮細胞の表面にあるKDRチロシンキナーゼレセ プターと結合する際に活性化する。このようなKDRチロシンキナーゼ活性化後 、血管の血管透過性亢進が生じ、流体が、血管壁を通過して血液流から組織間腔 に移動し、浮腫領域を形成する。血管外遊出もまた、この応答を伴うことが多い 。同様に、過度の血管透過性亢進は、重要な組織と器官(例えば、肺および腎臓)において内皮を越えて正常な分子交換を混乱し、それによって高分子の血管外 遊出および沈着を起こす可能性がある。引き続く血管形成過程を促進すると思わ れるKDR刺激に対するこの急性応答後、長期のKDRチロシンキナーゼ刺激の 結果、血管内皮細胞の増殖と走化性および血管新生となる。活性リガンドの産生 を遮断することによるか、KDRチロシンキナーゼレセプターに結合する活性リ ガンドを遮断することによるか、レセプター二量化およびリン酸交換反応を防ぐ ことによるか、KDRチロシンキナーゼ酵素活性を阻害することによるか(酵素 のリン酸化機能を阻害すること)、または下流のシグナル化に介入する幾つかの 他の機序によるかのいずれかによりKDRチロシンキナーゼ活性を阻害すること により (D. Mukhopedhyay et al., Cancer Res . 58:1278-1284 (1998) およびその中の引用文献)、透過性亢 進ならびに関連する細胞外遊出、引き続く浮腫形成とマトリクス沈着および血管 形成と同様に透過性亢進を阻止し、最小限にすることができる。

[0173]

本発明の好ましい化合物の1つの群は、F1t-1チロシンキナーゼ活性(F1t-1チロシンキナーゼ活性は、VEGFR-1チロシンキナーゼとも言う)を有意に阻害することなくKDRチロシンキナーゼ活性を阻害する性質を有する。KDRチロシンキナーゼおよびF1t-1チロシンキナーゼの双方は、それぞれKDRチロシンキナーゼレセプターおよびF1t-1チロシンキナーゼレセプターに結合するVEGFにより活性化される。本発明のある好ましい化合物は、それらが活性りガンFにより活性化されるI種のVEGFレセプターチロシンキ

ナーゼ(KDR)活性を阻害するが、ある活性リガンドによりまた活性化される $F \perp t - 1$ などの他のレセプターチロシンキナーゼを阻害しないことから、ユニークである。したがってこの様式で、本発明のある好ましい化合物は、チロシンキナーゼ阻害活性において選択的である。

[0174]

1つの実施形態において、本発明は、式1~109の1つまたは複数の化合物 の治療的または予防的な有効量を患者に投与することを含む、患者の蛋白質キナ ーゼ媒介状態を治療する方法を提供する。

[0175]

「蛋白質キナーゼ媒介状態」または「蛋白質キナーゼ活性により媒介された状態」とは、その発生または進行が少なくとも部分的に少なくとも1種の蛋白質キナーゼ活性に依存する疾患、または他の望ましくない身体状態などの医療状態である。蛋白質キナーゼは、例えば蛋白質チロシンキナーゼまたは蛋白質セリン/スレオニンキナーゼであり得る。

[0176]

治療される患者は任意の動物であり、好ましくは飼育動物または家畜などの哺 乳類が好ましい。さらに好ましくは、患者はヒトである。

[0177]

「治療的に有効量」とは、状態の進行を全部または部分的に阻害するか、または1つまたは複数の症状状態を少なくとも部分的に緩和する式1~109の化合物、または2つ以上のこのような化合物の組合せの量である。治療的に有効な量は、予防的にも有効な量となり得る。治療的に有効な量は、患者のサイズおよび性別、治療状態、状態の重症度および求められる結果に依存する。患者に対して、治療的な有効量は、当業者に知られた方法により決定できる。

[0178]

本発明の方法は、上記状態のいずれかの蛋白質キナーゼ媒介状態の治療に有用 である。1つの実施形態において、蛋白質キナーゼ媒介状態は、望ましくない血 管形成、浮腫または間質沈着を特徴とする。例えば、この状態は、細菌感染また は真菌感染、モーレン潰瘍および潰瘍性大腸炎により発生する潰瘍などの1つま たは複数の潰瘍であり得る。この状態はまた、ライム病、敗血症、敗血症性ショ ックまたは単純ヘルペス、帯状ヘルペス、ヒト免疫不全ウィルス、原虫、トキソ プラズマ症ウィルスまたはパラポックスウイルスなどの微生物感染;フォンヒッ ペルーリンダウ病、腎嚢胞、類天疱瘡、ページェット病および乾癬などの血管形 成隨害;子宮内臟症、卵巣渦剰刺激症候群、子癰前症または機能性子宮出血など の牛殖器官状態;サルコイド症、線維症、硬変症、甲状腺炎、全身性過粘稠度症 候群、オスラーーウェーバーーランジュ病、慢性閉寒性肺疾患、喘息、および火 傷後の浮腫、外傷、放射線、発作、低酸素症または虚血などの線維症および浮腫 状態:または全身性狼瘡、慢性炎症、腎炎、滑膜炎、炎症性腸疾患、クローン病 、リュウマチ様関節炎、変形性関節症、多発性硬化病および移植注射などの炎症 /免疫状態による。好適な蛋白質キナーゼ媒介状態はまた、鎌状赤血球性貧血、 骨化石症、骨粗鬆症、腫瘍誘導高カルシウム血症および骨転移が挙げられる。本 発明の方法により治療できる追加の蛋白質キナーゼ媒介状態は、網膜症および黄 斑変性症に加えて、眼浮腫および黄斑浮腫、眼血管新生症、強膵炎、放射角膜切 闘術、ブドウ膜炎、硝子体炎、近視、視覚膜孔、慢性網膜剥離、レーザー後合併 症、結膜炎、シュタルガルト病およびイールズ病などの眼球状態が挙げられる。

[0179]

本発明の化合物は、アテローム性動脈硬化症、再狭窄、血管閉塞性および頚動 脈閉塞性疾患などの小血管状態の治療にも有用である。

[0180]

本発明の化合物は、固形腫瘍、肉腫(特にユーイング肉腫および骨肉腫)、網 膜芽細胞腫、横紋筋肉腫、神経芽腫、白血病およびリンパ種などの造血悪性腫瘍 、腫瘍誘導肋膜または心外膜液、および悪性腹水などの癌関連適応症の治療にも 有用である。

[0181]

本発明の化合物は、クロウー深瀬症候群 (POEMS) および緑内障、糖尿病 性網膜症および細小血管症などの糖尿病状態の治療にも有用である。

[0182]

キナーゼ類のSrc、Tec、Jak、Map、Csk、NFkBおよびSy

kファミリーは、免疫機能の調節に中心的役割を演じる。Src族には、現在F vn, Lck, Fgr, Fes, Lvn, Src, Yrk, Fyk, Yes, H ckおよびBlkを含む。Syk族には、ZapおよびSykのみを含むことが 現在は理解されている。TEC族には、Tec、Btk、RlkおよびItkを 含む。キナーゼ類のヤーヌス族は、多くのレセプターを介して成長因子のトラン スダクションおよび前炎症サイトカインシグナルに関与する。キナーゼ類のTe c族のメンバーであるBTKおよびITKは、免疫生化学においてあまり良く理 解されていない役割を演じるが、阻害剤によるそれらの変調は治療的に有利であ ると証明し得る。Сѕ k 族は、現在Сѕ k およびС h k を含むと理解されている 。キナーゼRIP、IRAK-1、IRAK-2、NIK、p38MAPキナー ゼ、Ink、IKK-1およびIKK-2は、TNFおよびIL-1などの重要 な前炎症サイトカインに係るシグナルトランスダクション経路に関与する。1種 または複数のこれらのキナーゼを阻害能力の長所により、式1~109の化合物 は、同種移植の維持、自己免疫障害の治療および敗血症および敗血症性ショック の治療に有用な免疫調節薬として機能する。T細胞、B細胞、肥満細胞、単球お よび好中球の遊走または活性化を調節する能力により、これらの化合物は、この ような自己免疫疾患および敗血症治療するのに用いることができるであろう。固 形界官の移植片に対する宿主または骨髄の宿主に対する移植片の移植拒絶反応の 予防は、現在利用できる免疫抑制剤の毒性により限界があり、改善された治療指 標による効力のある薬剤から利益が得られるであろう。遺伝子標的実験は、破骨 細胞の生化学、骨吸収を担う細胞においてSrcの不可欠な役割を立証した。S rcを制節する能力により式1~109の化合物はまた、骨粗鬆症、骨化石症、 ページェット病、腫瘍誘導高カルシウム血症の治療および骨転移の治療において 有用であり得る。

[0183]

多くの蛋白質キナーゼは、癌原遺伝子であると立証されている。染色体切断(染色体5における1tkキナーゼ切断点)、BCR(フィラデルフィア染色体) を有するAb 1遺伝子の場合における転座、c-KitまたはEGFRなどの場合における切断または変異(例えば、Met)は、それらを癌原遺伝子から腫瘍 遺伝子生成物に変換する異調節蛋白質の創製となる。他の腫瘍において、発癌は、オートクラインまたはパラクラインのリガンド/増殖因子レセプター相互作用により駆動される。src族キナーゼのメンパーは、一般に下流のシグナルトランスダクションに関与し、それにより発癌を増進し、発現過度または変異によりそれ自体腫瘍遺伝子となる。これら蛋白質の蛋白質キナーゼ活性を阻害することにより、疾病の過程が妨害され得る。血管再狭窄FGFおよび/またはPDGF促進平滑筋および内皮細胞増殖に関与し得る。in vivoのFGFR、PDGFR、IGF1-Rおよびc—Metのリガンド刺激は、前血管形成であり、障害に依存する血管形成を増進にする。FGFr、ODGFr、c—MetまたはIGF1-Rキナーゼ活性阻害は、個々にまたは組合せて、これら現象を阻害するために有効な方法であり得る。正常または異常なcーkit、cーmet、cーfms、srcー族メンバー、EGFr、erbB2、erbB4、BCR-Ab1、PDGFr、FGFr、IGF1-Rおよび他のレセプターまたはサイトソルチロシンキナーゼのキナーゼ合性を阻害する式1~109の化合物は、良性および腫瘍性増殖疾患の治療に価値がある。

[0184]

多くの病理学的状態(例えば、固形原発性腫瘍および転移、カポシ肉腫、慢性関節リウマチ、不適当な血管新生による失明、乾癬およびアテローム動脈硬化症)において、疾病の進行は、持続性の新血管形成が条件となっている。疾病組織または関連する炎症細胞によりしばしば産生されるポリペプチド増殖因子、およびそれらに対応する内皮細胞特異的レセプターチロシンキナーゼ類(例えば、KDR/VEGFR-2、Flt-1/VEGFR-1、Tie-2/TekおよびTie)は、内皮細胞の増殖、移動、組織化、分化に対する刺激および必要な新機能血管構造の確立にとって必須である。血管透過性亢進の媒介におけるVEGFの血管透過性因子活性の結果、腫瘍腹水、脳浮腫および肺浮腫、胸水および心内膜液浸出、遅延型過敏性反応、外傷、火傷、虚血、糖尿病合併症、子宮内膜症、成人呼吸困難症候群(ARDS)、心肺バイバス後関連低血圧および透過性亢進後の組織浮腫および臓器不全および不適当な血管新生による緑内障または失明へと至る眼浮腫においてVEGFRキナーゼのVEGF刺激もまた重要な役割

を演じていると考えられる。VEGFに加えて、最近同定されたVEGF-CとVEGF-Dおよびウィルスでコード化されたVEGF-BまたはHIV-Ta t 蛋白質もまた、VEGFRキナーゼの刺激を介して血管透過性亢進反応を引き起こし得る。KDR/VEGF-2および/またはTie-2は、造血幹細胞の選ばれた集団の中においても発現する。この集団のうちあるものは生来、多分化能があり、増殖因子によって刺激されて内皮細胞へと分化し、脈管形成血管形成過程に寄与する。この理由によってこれらは内皮起源細胞(EPC)と呼ばれてきた(J.C1in.Investig.103:1231-1236(199))。いくつかの起源細胞において、Tie-2は、それらの漸増、接着、調整および分化にある役割を演じている可能性がある(B1ood,4317-4326(1997))。したがって、内皮細胞特異性キナーゼ類のキナーゼ活性を阻害する能力のある式1~109によるある一定の試薬類は、これらの状況を伴う疾病の進行を阻害する可能性がある。

[0185]

Tie-2のアンタゴニストリガンドの血管脱安定化は、内皮において不安定な「可逆的」状態を誘導すると考えられる。高レベルのVEGFが存在すると、強い血管新生反応が生じる可能性がある。しかし、VEGFまたはVEGF関連の刺激物質の不在下では、明白な血管後退と内皮のアポトーシスが生じる可能性がある(Genes and Devel. 13:1055-1066(1999))。同様な仕方で、VEGF関連の刺激物質の存在下または非存在下でTie-2キナーゼ阻害は、それぞれ血管新生促進的であるか、または血管新生拮抗的であるかであり得る。

[0186]

式1~109の化合物、またはそれらの塩、またはそれらの治療上有効な量を 含有する薬剤組成物は、上記のような良性および腫瘍性の増殖性疾患および免疫 系障害などのプロテインキナーゼを介する病状の治療に使用し得る。例えば、こ のような疾病として、慢性関節リウマチ、甲状腺炎、1型糖尿病、多発性硬化症 、サルコイドーシス、炎症性腸疾患、クローン病、重症筋無力症および全身性エ リテマトーデスなどの自己免疫疾患、萎縮、臓器移植指絡(例えば、臓器拒絶、 移植片体宿主疾患)、良性および腫瘍性の増殖性疾患、肺癌、乳癌、胃癌、膀胱 癌、結腸癌、膵臓癌、卵巣癌、前立腺癌、直腸癌および造血悪性疾患(白血病お よびリンパ種)などのヒト癌および例えば糖尿病網膜症、早熟網膜症加熱に関連 した黄斑変性による脈絡膜の血管形成およびヒトにおける乳児血管種などの不適 当な血管形成を伴う疾患が挙げられる。さらに、このような阻害剤は、VEGF を介した浮腫、腹水、滲出液および例えば黄斑浮腫、脳浮腫などの滲出物、急性 灰障害および成人呼吸困難症候群(ARDS)を伴う疾患の治療に有用であり得 る。

[0187]

本発明の化合物は、また上記疾患の予防にも有用であり得る。

[0188]

上に示した疾患は、VEGFレセプター (例えばKDR、F1t-1および/またはTie-2)を伴う蛋白質チロシンキナーゼ活性により相当程度媒介されると考えられる。これらのレセプターチロシンキナーゼ活性を阻害することにより、病態の血管新生要素が著しく減少するため、例示した疾患の進行が阻害される。本発明の化合物の作用は、特定のチロシンキナーゼに対するこれらの選択性のために、より選択性の低いチロシンキナーゼが悪剤を使用した場合に生じるであろう副作用を最小化する結果となる。

[0189]

他の態様で本発明は、始めに上記に規定された式 $1\sim109$ の化合物を薬剤としての使用、特に、例えば、チロシンキナーゼ活性、セリンキナーゼ活性およびスレオニンキナーゼ活性などの蛋白質キナーゼ活性の阻害剤としての使用に供する。さらに、他の態様で本発明は、始めに上記に規定した式 $1\sim109$ の化合物の使用を、蛋白質キナーゼ活性阻害における使用に関する薬剤の製造において供する。

[0190]

本発明において以下の定義が当てはまる。

[0191]

「薬剤として許容される塩」とは、生物学的有効性と遊離塩基の性質を保持し

、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの無機酸またはスルホン酸、カルボン酸、有機リンメタンスルホン酸、エタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、サリチル酸、乳酸、酒石酸などの有機酸、との反応により得られる塩を言う

[0192]

医薬製剤

本発明の化合物は、血管透過性亢進、浮腫および関連する疾患の治療または改善のためにそれ自体で、または好適な担体または賦形剤と混合してヒト患者に複数回投与できる。これらの化合物の混合物はまた、簡単な化合物として、または好適な医薬製剤組成において患者に投与し得る。さらに、治療上の有効量とは、不適当な血管新生、過剰増殖障害の進行、浮腫、VEGF関連の透過性亢進および/またはVEGF関連の低血圧症の予防または減退を生じるのに十分な量の単一または複数の化合物を言う。インスタント出願に関する化合物の製剤方法および投与方法は、「レミントンの薬剤学」Mack Publishing Co., Easton, PA、最新版に見ることができる。

[0193]

投与経路

好適な投与経路としては、例えば経口投与、点眼、経直鵬投与、経粘膜投与、 局所投与、鞘内投与、直接心室内注射、静脈内注射、腹腔内注射、鼻腔内注射、 または眼内注射や粘膜内注射、皮下注射、脊髄内注射などの非経口的送達を挙げ ることができる。

[0194]

他に、この化合物を全身的ではなく局所に、例えば化合物の直接浮腫部位への 注射により、多くは貯蔵または持続性遊離製剤において投与し得る。

[0195]

さらに、この薬物を薬物標的送達システムにおいて、例えば内皮細胞特異的交 代で塗布したリポソームにおいて投与し得る。

[0196]

組成/製剤

本発明の薬剤組成物は、それ自体知られた方法、例えば従来の合成法、溶解法 、顆粒化法、錬粉化法、乳剤化法、カプセル化法、エントラッピング法、凍結乾 嫌法により製造し得る。適切な製剤は、選ばれた投与終路に依る。

[0197]

したがって、本発明による使用のための薬剤組成物は、製剤的に使用できる製剤へと活性化合物の処理を促進する賦形剤および補剤を含む1種または複数の薬剤として許容される担体を用いて従来の方法で製剤化し得る。

[0198]

注射としては、本発明の薬剤は水溶液において、好ましくはハンクス溶液、リンゲル溶液または生理食塩水緩衝液などの製剤的に両立し得る緩衝液において製剤化し得る。 経粘膜投与では、浸透すべき障害物に対して適切な浸透剤が製剤中に用いられる。 このような浸透剤は当業界に一般に知られている。

[0199]

経口投与としては、化合物は、活性化合物を、当業界によく知られている薬剤として許容される担体と組み合わせることにより容易に製剤化し得る。このような担体は、治療する患者による経口摂取のために本発明の化合物を、錠剤、丸薬、糖衣錠、液剤、ゲル剤、シロップ剤、スラリー剤、懸濁剤などとして製剤化することを可能にする。経口使用のための医薬製剤は、活性化合物を固体賦形剤と結合させることにより得ることができ、生じる混合物を任意に粉砕し、望まれる場合は、好適な補剤の添加後、顆粒混合物を加工して錠剤または糖衣錠の核を得る。特に好適な賦形剤は、乳糖、ショ糖、マンニトール、またはソルビトールを含む糖類などの増量剤、例えば、トウモロコシ澱粉、小麦澱粉、米澱粉、ジャガイモ澱粉、ゼラチン、トラガカントゴム、メチルセルロース、ヒドロキンプロビルセルロース、カルボキシメチルセルローストリウム、および/またはポリビニルピロリドン(PVP)などのセルロース製剤である。望まれる場合は、架橋ポリビニルピロリドン、寒天またはアルギン酸またはそれのアルギン酸ナトリウムなどの塩などの崩壊剤を添加できる。

[0200]

糖衣錠の核は、好適なコーティングと共に供される。この目的のために、濃縮

砂糖溶液が使用され得るが、これは任意にアラビアゴム、タルク、ポリビニルビ ロリドン、カルボポルゲル、ポリエチレングリコールおよび/または二酸化チタ ン、ラッカー溶液および好適な有機溶媒または有機溶媒混合物を含み得る。染料 物質または色素の同定のため、または活性化合物の用量の異なった配合を特性化 するために、錠剤または触水錠のコーティングに添加できる。

[0201]

傾向的に使用し得る医薬製剤には、ゼラチンとグリセロールまたはソルビトールなどの可塑剤で作製された密封カプセルやゼラチンで作製された押し込みフィットカプセルが挙げられる。押し込みフィットカプセルは、活性成分を乳糖などの増量剤、澱粉などの結合剤および/またはタルク、ステアリン酸マグネシウムなどの潤滑剤および場合によっては安定化剤と混合して含有し得る。ソフトカプセルにおいては、活性化合物は、脂肪油、液体パラフィン、または液体ポリエチレングリコールなどの好適な液体に溶解または懸濁し得る。さらに安定化剤を添加し得る。経口投与のための製剤は、全てそのような投与に好適な用量である必要がある。

[0202]

バッカル投与では、組成物は従来の方法で製剤化された錠剤またはハッカドロップの形態をとり得る。

[0203]

吸入投与では、本発明による使用のための化合物は、好適な推進剤、例えばジ クロロジフルオロメタン、トリクロロフルオロメタン、ジクロロテトラフルオロ エタン、二酸化炭素または他の好適なガスの使用と共に加圧パックまたはネプラ イザーからエーロゾルスプレーの形態で簡便に送達される。加圧エーロゾルの場 合、用量単位はある計算された量を送達するように、パルプを規定することによ り決定し得る。吸入器または注入器において使用されるゼラチンなどのカプセル およびカートリッジは、該化合物の粉末混合物および乳糖または澱粉などの好適 な粉末基剤を含有して製剤化し得る。

[0204]

該化合物は注入、例えばボーラス注射または継続的注入により非経口投与のた

めに製剤化できる。注入製剤は、保存剤を添加して、単位用量形態、例えばアン プルにおいて、または複数用量容器において供し得る。この組成物は、油性また は水性媒体における懸濁液、溶液または乳液の形態を取り得、また懸濁剤、安定 剤および/または分散化剤などの製剤を含有し得る。

[0205]

非経口投与用の医薬製剤としては、水溶性形態における活性化合物の水溶液がある。さらに、該活性化合物の懸濁液は適切な油状注入懸濁剤として調製し得る。好適な親油性溶媒または媒体としては、ゴマ油などの脂肪油またはエチルオレイン酸エステルまたはトリグリセリドなどの合成脂肪酸エステルまたはリポソームが挙げられる。水性注入懸濁液は、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ソルビトールまたはデキストランなどの、懸濁液の粘度を増加させる物質を含有し得る。また、懸濁液は、任意に好適な安定化剤、または化合物の溶解度を増加させて、その製剤を高濃度溶液にし得る薬剤もまた含有できる。

[0206]

他に、該活性成分は使用前に、例えば滅菌した、パイロジェンの無い水などの 好適な健体と共に粉末形態で構成され得る。

[0207]

該化合物は、例えばカカオバターまたは他のグリセルドなどの従来の座剤基剤 を含有した座剤、または保持浣腸などの直腸用組成物において製剤化され得る。

[0208]

前記の製剤に加えて、該化合物はまた、貯蔵製剤としても製剤化し得る。このような長時間作用製剤は、移植(例えば、皮下にまたは筋肉内注射で)により投与し得る。したがって、例えば該化合物は、好適な高分子または疎水性物質(例えば、受容し得る油中乳化剤として)またはイオン交換樹脂と共に、または僅かに溶解性の誘導体として、例えば僅かに溶解性の塩として製剤化し得る。

[0209]

本発明の疎水性化合物のための薬剤担体の例としては、ベンジルアルコール、 非極性界面活性剤、水混和性有機ポリマーおよび水相を含む共溶媒系である。こ の共溶媒系は、VPD共溶媒系であり得る。VPDは、無水エタノール中で分量 作成した3%w/vベンジルアルコール、8%w/v非極性界面活性剤ポリソルベート80および65%w/vポリエチレングリコーリ300の溶液である。VPD共溶媒系(VPD:5W)は、希釈VPDと水溶液中5%デキストロース1:1からなる。この共溶媒系は、疎水性化合物をよく溶解し、全身投与の際、それ自体が低毒性を生じる。当然、共溶媒系の比率は、その溶解度と毒性特性を破壊することなくかなり変化させ得る。さらに、表溶媒成分の特性を変化させ得る。例えばポリソルベート80の替わりに、他の低毒性非極性界面活性剤を使用し得る;ポリエチレングリコールの画分を変化させ得る;例えばポリビニルピロリドンなどの他の生物適合性ポリマーをポリエチレングリコールと交換し得る;および他の糖類または多糖類をデキストロースと置換し得る。

[0210]

他に、疎水性製剤化合物のための他の送達システムを使用し得る。リポソーム と乳化剤は、疎水性薬剤のためのよく知られた送達媒体または送達担体の例である。ジメチルスルホキシドなどのある一定の有機溶媒もまた、通常、より高い毒性という代償を有してではあるが使用し得る。また該化合物は、治療薬剤を含んだ固体疎水性ポリマーの半透過性マトリクッスなどの持続性放出システムを用いて送達し得る。種々の持続性放出物質が確立されており、当業者によく知られている。持続性放出カプセルは、それらの化学的性質に依存して2、3週間から10日超までの間、該化合物を放出し得る。治療薬剤の化学的性質および生物学的安定性に依存して、蛋白質安定化のための追加の方法を使用し得る。

[0211]

該製剤組成物はまた、好適な固体またはゲル相の担体または賦形剤を含んで成 り得る。このような担体または賦形剤の例として、限定はされないが、炭酸カル シウム、リン酸カルシウム、種々の糖類、澱粉類、セルロース誘導体、ゼラチン およびポリエチレングリコールなどのポリマーが挙げられる。

[0212]

本発明の化合物の多くは、製剤的に適合できる対イオンとの塩として供し得る 。製剤的に適合し得る塩は、限定はされないが、塩酸、硫酸、酢酸、乳酸、酒石 酸、リンゴ酸、コハク酸などの多くの酸と共に形成され得る。塩は、遊離塩基形 態におけるよりもそれに対応する水性溶媒または他のプロトン性溶媒において、 より溶解する傾向がある。

[0213]

有効用量

本発明で使用するのに適している医薬組成物には、活性成分が意図する役割を 達成できる有効量で含有される組成物が含まれる。特に、治療有効量とは、治療 を要する疾患の進行を回避したりまたは現症状を軽減するのに有効な量を意味す る。有効量の決定は、十分に当業者の能力の範囲である。

[0214]

本発明の方法で使用される任意の化合物では、臨床有効量を最初に細胞アッセイにより判断できる。例えば、細胞および動物モデルへ投与量を処方して、細胞アッセイで決定されたICso (すなわち、プロテインキナーゼ活性阻害の最大値の半分を達成できる試験化合物の濃度)を含む循環濃度範囲を達成する。ある場合には、3~5%の血清アルブミンの存在下にICso を決定するのが適当である。というのもこのような測定は化合物上への血漿タンパク質の結合効果に近似するからである。このような情報は、ヒトに有効な投与量をより正確に決定するために利用できる。さらに、全身投与に最も好ましい化合物は、血漿中で安全に達成できるレベルで、インタクトな細胞中のプロテインキナーゼシゲナルを効果的に阻害する。

[0215]

治療有効量とは、結果的に患者の症状を改善する化合物の量を意味する。このような化合物の毒性と治療効果、例えば最大耐量(MTD)およびEDso(最大応答の50%にあたる有効量)は、細胞培養または実験動物を用いた一般的な薬学的方法により決定できる。毒性と有効量との間の用量比は治療指数であり、MTDとEDso の間の比として表される。高い治療係数を示す化合物が好ましい。これらの細胞培養アッセイおよび動物実験から得られるデータは、ヒトへの投与量範囲を処方するのに利用できる。このような化合物の用量は、僅かな毒性あるいは全く毒性のない、EDso を包含する循環濃度の範囲であるのが好ましい。投与量は、使用する剤形および利用される投与経路に依存してその範囲内で

変化させることができる。実際の処方、投与経路および投与量は、患者の病態を 考慮して個々の医師が選択できる(Fingl et al., 1975,「T he Pharmacological Basis of Therapeu tics」、Ch. 1 p. 1参照)。危篤状態を治療するには、MTDに到達 できるような急性ボーラス投与または注射が、迅速な応答を得るのに必要とされ る。

[0216]

投与量および投与間隔は、キナーゼの変性効果、または最小有効濃度(MEC)を維持するのに十分な活性部の血漿レベルとなるように、個々に調節される。 MECは、各化合物により変化するが、invitroのデータから予測可能 であり、例えば、ここに記載されるアッセイによるプロテインキナーゼの50~ 90%阻害を達成するのに必要な濃度である。MECを得るのに必要な投与量は 、個人の特性および投与経路に応じて変化する。しかし、HPLCアッセイまた はバイオアッセイを血漿濃度の決定に使用できる。

[0217]

投与間隔もまた、MEC値を利用して決定できる。症状の望ましい緩和が見られるまでの、時間の $10\sim90\%$ 、好ましくは $30\sim90\%$ 、特に好ましくは $50\sim90\%$ の間、MECを上回る血漿レベルを維持できるレジュメを用いて、化合物を投与すべきである。局所投与または選択的摂取の場合、効果的な薬剤の局所濃度は血漿濃度と無関係である。

[0218]

投与される組成物の量は、もちろん、治療を受ける患者、患者の体重、疾患の 重症度、投与方法および処方する医師の判断によって決定される。

[0219]

包装

望ましくは、活性成分を含む剤形が1単位以上入ったパックまたはディスペン サ装置中に、組成物を存在させてよい。パックは例えば金属またはプラスチック ホイルから成っていてよく、例えばプリスターパックである。パックまたはディ スペンサ装置は投与説明書を随伴していてよい。また混和性の薬剤キャリアー中 に配合された本発明の化合物を含む組成物は、適当な容器内で製造されてよく、 意図する症状の治療のためにラベルを貼っていてよい。

[0220]

ある処方では、流体エネルギーミルによって得られる非常に小さい粒子の形を した本発明の化合物を使用するのが有利である。

[0221]

医薬組成物の製造に本発明の化合物を使用することを、以下の記載で詳細する 。この明細書で用語「活性成分」とは本発明の任意の化合物であるが、特に、前 記した例の1つの最終生成物の任意の化合物である。

[0222]

a) カプセル

カブセルを製造する際、活性化合物 10質量部およびラクトース240質量部 を、脱凝集配合できる。混合物は硬ゼラチンカブセルに充填でき、各カプセルは 、活性化合物を、単位量でまたは単位量の一部として含有する。

[0223]

b)錠剤

錠剤は、以下の成分から製造できる。

質量部

活性成分	1 0
ラクトース	190
トウモロコシデンプン	2 2
ポリビニルピロリドン	1 0
ステアリン酸マグネシウム	3

[0224]

活性化合物、ラクトースおよび数種のデンプンを脱凝集配合してよく、得られた混合物をポリビニルピロリドンのエタノール溶液で粉砕できる。乾燥した顆粒を、ステアリン酸マグネシウムおよび残りのデンプンと配合できる。混合物を成形装置で圧縮し、活性化合物を単位量でまたは単位量の一部として含有する錠剤を得る。

[0225]

c) 腸溶性錠剤

錠剤は前記(b) に記載される方法により製造できる。錠剤は、エタノール: ジクロロメタン(1:1) 中の酢酸フタル酸セルロース20%およびフタル酸ジエチル3%溶液を用いて、従来の方法により腸溶性に被覆できる。

[0226]

d) 座剤

座剤を製造する際、活性化合物100質量部を、座剤用のトリグリセリド基剤 1300質量部に組み込んでよく、混合物を、活性成分を治療有効量で含有する 座剤へと成形する。

[0227]

本発明の組成物において、活性化合物は、望ましい場合には、他の混和性の薬 理学活性成分と化合してよい。例えば本発明の化合物は、VEGFまたはアンギ オポイエチンの製造を阻害または抑制し、VEGFまたはアンギオポイエチンに 対する細胞応答を軽減し、細胞シグナル変換を遮断し、管の浸透性亢進を阻害し 、炎症を軽減し、または浮腫の形成または新血管新生を阻害または抑制する、付 加的な1種または複数の薬剤と併用して投与できる。どのような投与経路が適当 であっても、本発明の化合物を付加的な薬剤の前に、連続して、または同時に投 与できる。付加的な薬剤には、抗一浮腫ステロイド、NSAIDS、ras阻害 剤、抗-THF剤、抗-IL1剤、抗ヒスタミン、PAF-アンタゴニスト、C OX-1 開集剤、COX-2 開集剤、NOシンターゼ開集剤、Akt/PTB開 事剤、IGF-1R阻害剤、PKC阻害剤およびPI3キナーゼ阻害剤が含まれ るが、これらに限定されるものではない。本発明の化合物および付加的な薬剤は 、相加的または相乗的に作用する。したがって、血管形成、管浸透性亢進を阻害 しかつ/または浮腫の形成を阻害する物質のこのような組合せ物の投与は、異常 な増殖障害、血管形成、管の浸透性亢進亢進または浮腫の有害な作用を、物質の みを投与した場合よりもかなり軽減できる。悪性腫瘍疾患の治療では、抗増殖ま たは細胞毒性に基づく化学療法または放射線治療を組み合わせて実施する。

[0228]

本発明はまた、式1~109の化合物の医薬品としての使用に関する。

[0229]

本発明の別の態様は、管浸透性亢進、血管形成一依存性障害、増殖性疾患および/または哺乳類、特にヒトの免疫系の障害を治療するための医薬品を製造する際に式1~109の化合物またはその塩を使用することである。

[0230]

本発明はまた、管浸透性亢進、不適当な新血管新生、増殖性障害および/また は免疫系の障害を治療する方法を提供し、この方法は、式1~109の化合物を 、それを必要とする哺乳類、特にヒトへ、治療有効量で投与することから成る。

[0231]

このようなプロテインキナーゼの阻害に関する化合物のin vitro潜在 能力は、以下の方法により決定され得る。

[0232]

化合物の潜在能力は、コントロール対試験化合物を用いた、外来基質(例えば合成ペプチド(Z. Songyang et al., Nature. 373: 536~539)のリン酸化阻害量により決定できる。

[0233]

バキュロウイルス系を用いたKDRチロシンキナーゼ生成

ヒトKDR細胞内ドメインのコード配列($aa789\sim1354$)は、HUVE C細胞から単離された。DNAを用いたPCRにより生成された。ポリーHis6配列も、このタンパク質のN一末端で導入された。このフラグメントをトランスフェクションベクターPVL1393のXbalおよびNotl部位でクローン化した。組み換えパキュウロウイルス(BV)は、BaculoGoldTransfection reagent (PharMingen)を用いて同時トランスフェクションすることにより生成された。組み換えBVをプラーク精製し、ウェスタン分析により確認した。タンパク生成において、SF-9細胞をSF-900-II・増地中で2×10 $^{\circ}$ /mlとなるように増殖させ、細胞あたりのプラーク形成単位(MOI)が0.5となるように感染させた。細胞を感染後48時間で回収した。

[0234]

KDRの精製

(His)。 KDR (aa789~1354) を発現しているSF-9細胞を、Triton X-100ライシスパッファ (20mM Tris、pH8.0、137mM NaCl、10% グリセロール、1% Triton X-100、1mM PMSF、10μg/ml アプロチニン、1μg/ml ロイベプチン)50mlを、細胞培養物1Lからの細胞ペレットへ添加することにより、溶解した。溶解物をSorval SS-34ローター中で19,000грmで、4℃で30分遠心分離した。細胞溶解液をNiClzキレートセファロースカラム5mlにかけ、50mM HEPES、pH7.5、0.3M NaClで平衡化した。KDRを0.25Mイミダゾールを含有する同一のパッファで溶出した。カラム画分をSDS-PAGEで分析し、キナーゼ活性を測定するためにELISAアッセイ(以下)を行った。精製したKDRを25mM HEPES、pH7.5、25mM NaCl、5mM DTTパッファ中に交換し、-80℃で貯蔵した。

[0235]

ヒトTie-2キナーゼ生成および精製

ヒトTie-2細胞内ドメインのコード配列(aa775~1124)は、テンプレートとしてヒト胎盤から単離された c D N A を用いた P C R により生成された。ポリーHis。配列を、このタンパク質のNー末端で導入し、この構成体をトランスフェクションベクター p V L 1 3 9 3 p X p b p 1 p X p X p Y L p 1 p 3 p X p B p X p X p Y L p 3 p X p B p X

[0236]

ヒトF1t-1チロシンキナーゼ生成および精製

[0237]

EGFRチロシンキナーゼ源

EGFRをSigma (Cat#E-3641;500単位/50µ1) から 購入し、EGFリガンドはOncogene Research Produc ts/Calbiochem (Cat#PF011~100) から入手した。

[0238]

ZAP70の発現

使用したパキュロウイルス発現ベクターはp V L 1 3 9 3 であった(P h a r m i ng e n、L o s A ng e l e s、C a)。r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r > r

[0239]

ZAP70の抽出および精製

SF-9細胞を20mM Tris、pH8.0、137mM NaCl、1 0% グリセロール、1% Triton X-100、1mM PMSF、1 μ g/ml ロイペプチン、 10μ g/ml アプロチニンおよび1mM オルトパナジウム酸ナトリウムを含有するパッファ中で溶解した。可溶性の溶解物をキレートセファロースHiTrapカラム(Pharmacia)にかけ、50mM HEPES、pH7.5、0.3M NaCl中で平衡化した。融合タンパク質を250mM HEPES、pH7.5、50mM DTTを含有するパッファ中で貯蔵した。

[0240]

プロテインキナーゼ源

Lck、Fyn、Src、Blk、CskおよびLyn、およびその短縮形は、(例えばUpstate Biotechnology Inc. (Saranac Lake、N. Y.) およびSanta Cruz Biotechnology Inc. (Santa Cruz Ca.) から) 購入入手するか、または知られた天然または組み換え源から従来の方法により精製してよい。

[0241]

PTKのための酵素免疫定量法(ELISA)

酵素免疫定量法(ELISA)を検出に使用し、チロシンキナーゼ活性の存在 を測定する。ELISAは、例えばVoller, et al., 1980, 「 Enzyme—Linked Immunosorbent assay」, : Manual of Clinical Immunology, 2d ed., RoseおよびFriedman編集、p. 359~371, Am. Soc. of Microbiology, Washington D. C. に記載される知られたプロトコールに従って実施された。

[0242]

開示されたプロトコールは、特異的PTKの活性の測定に適合した。例えばELISA実験を実施するための好ましいプロトコールを以下に示す。他のレセプターPTKファミリーの化合物、または非ーレセプターチロシンキナーゼの活性を測定するためにプロトコールを適合させることは、十分に当業者の能力の範囲である。阻害選択性を測定する目的のために、一般的なPTK基質(例えばポリ

(Glu, Tyr) のランダムコポリマー、 $20,000\sim50,000MW$)を、アッセイ中の見かけ Kmの約2 倍濃度のATP(典型的に $5\mu M$)と一緒に使用する。

[0243]

以下の方法を、KDR、Flt-1、Flt-4、Tie-1、Tie-2、EGFR、FGFR、PDGFR、IGF-1-R、c-Met、Lck、hck、Blk、Csk、Src、Lyn、fgr、FynおよびZAP70チロシンキナーゼ活性に対する本発明の化合物の阻害効果をアッセイするために使用した。

[0244]

バッファおよび溶液:

PGTポリ (Glu、Tvr) 4:1

ー20℃での粉末貯蔵する。リン酸緩衝食塩水(PBS)に50mg/m1溶液になるように粉末を溶解する。1m1アリコットをー20℃で貯蔵。プレートを調製する際にG1bcoPBS中で250 μ g/m1に希釈する。

[0245]

反応パッファ:100mM Hepes、20mM MgCl₂、4mM M nCl₂、5mM DTT、0.02% BSA、200μM NaVO₄、p H7.10。

ATP:100mMアリコットを-20℃で貯蔵。水で20 μ Mに希釈。

洗浄バッファ: 0. 1% Tween20を含むPBS。

抗体希釈バッファ: PBS中の0.1%ウシ血清アルブミン(BSA)

TMB基質:Neogenから入手したK-Blue Substrateの使用直前または使用時にTMB基質とペルオキシド溶液とを9:1で混合。

停止溶液: 1 M リン酸。

[0246]

方法

1. プレート調製:

PBSでPGTストック (50mg/m1) を250μg/m1に希釈する。

Corningの変性平底高親和性ELISAプレート(Corning#25805-96)のウェルあたり125 μ 1を添加する。空のウェルへPBS125 μ 1を添加する。密封テープをかけ、37℃で一晩インキュベートする。洗浄パッファ250 μ 1で1回洗浄し、乾燥インキュベーター中で37℃で約2時間乾燥する。テープをかけたプレートを密封パッグ中で使用するまで4℃で貯蔵する。

[0247]

- 2. チロシンキナーゼ反応:
- -20%DMSO水溶液中の4×濃度で阻害剤溶液を調製する。
- 反応バッファを調製する。
- ー酵素溶液を調製し、望ましい単位は $50\mu1$ であり、例えば KDRの場合、反応中にウェルあたり総量 50ngとなるように $1ng/\mu1$ に調製する。 氷上で貯蔵する。
- $-100\,\mathrm{mM}$ ストック水溶液から $20\,\mu\,\mathrm{M}$ の $4\times\mathrm{ATP}$ 溶液を調製する。氷上で貯蔵する。
- -ウェルあたり酵素溶液 5 0 μ 1 を添加する(キナーゼの比活性に応じて、典型的にウェルあたり 5 \sim 5 0 n gの酵素)。
 - -4×阻害剤を添加する。
 - -阻害剤アッセイのために 4×ATP 2 5 μ 1 を添加する。
 - 室温で10分間インキュベートする。
 - ーウェルあたり O. O 5 N H C 1 5 O μ l を添加して反応を停止する。
 - ープレートを洗浄する。
 - **反応最終濃度: 5 μ M ATP、5 % DMS O
 - 3. 抗体結合
- PY20-HRP (Pierce) 抗体(ホスホチロシン抗体) 1mg/m1 アリコットを、2段階希釈(100×、次いで200×) により、PBS中の0.1%BSA中で50ng/m1になるように希釈する。
 - ーウェルあたり抗体100μ1を添加する。室温で1時間インキュベートする

- 4℃で1時間インキュベートする。
 - 4×プレートを洗浄する。

[0249]

- 4. 色反応
- -TMB基質を調製し、ウェルあたり100μ1を添加する。
- -0.6になるまで、650nmでODをモニターする。
- -1 Mリン酸で停止する。プレートリーダーを振とうする。
- 450nmで速やかにODを読み取る。

[0250]

最適なインキュベート時間および酵素反応条件は、酵素調製によってわずかに 変化し、各ロットで経験的に測定される。

[0251]

Lckの場合、使用する反応パッファは100mM MOPSO、pH6.5 、4mM MnClz、20mM MgClz、5mM DTT、0.2%BS A、200mM NaVO。であり、同様のアッセイ条件下である。

[0252]

式 $1\sim109$ の化合物は、式 $1\sim109$ の化合物により阻害される、ここに記載されていないものも含めて、同定されているまたはいまだ同定されていないプロテインチロシンキナーゼの両方に関する疾患の治療において、臨床的に使用される。

[0253]

Cdc2源

ヒト組み換え酵素およびアッセイパッファは、購入入手されるか(New England Biolabs, Beverly, MA, USA)または知られている天然または組み換え細から従来の方法で精製されてよい。

[0254]

Cdc2アッセイ

使用できるプロトコールは、購入入手した変性の少ない試薬によってもたらされる。すなわち、反応は、新たな 300μ M ATP $(31\mu$ Ci/ml) およ

[0255]

PKCキナーゼ源

PKCの触媒サブユニットは、購入入手可能である(Calbiochem)

[0256]

PKCキナーゼアッセイ

掲載された方法による放射性キナーゼアッセイを利用する(Yasuda, I., Kirshimoto A., Tanaka, S., Tominaga, M., Sakurai, A., Nishizuka, Y. Biochemical and Biophysical Research Communication 3: 166, 1220~1227 (1990))。すなわち、全ての反応は50mM TrisーHCl pH7.5、10mM MgClz、2mM DTT、1mM EGTA、100μM ATP、8μM ペプチド、5%DMSOおよび³³ PATP(8Ci/mM)を含有するキナーゼパッファ中で実施される。化合物および酵素は、反応容器中で混合され、反応はATPおよび基質混合物の添加により開始される。10μL停止パッファ(75mM リン酸中の5m MATP)の添加によって反応を停止した後、混合物の一部をホスホセルロースフィルター上にスポッティングする。スポットされたサンプルを75mM リン酸を用い、室温で5~15分間、3回洗浄する。放射標識の組込を液体シンチレーション係数により定量化する。

[0257]

Erk2酵素源

組み換えマウス酵素およびアッセイバッファは購入入手可能であり(New England Biolabs, Beverly MA. USA)、あるいは 従来の方法を用いて既に知られている天然源または組み換え派から精製できる。

[0258]

Erk2酵素アッセイ

すなわち、反応は、新たな100mM ATP (31mCi/ml) および30mM ミエリン塩基性タンパク質を補足した50mM Tris pH7.5、1mM EGTA、2mM DTT、0.01% Brij、5%DMSOおよび10mM MgCl を含有するパッファ (市販のパッファ) 中で、提供者の推薦する条件下に実施される。反応体積および組み込まれる放射性の分析法は、PKCアッセイで記載した通りである(上記参照)。

[0259]

T細胞活性化のin vitroモデル

[0260]

すなわち、T細胞は同種異系の刺激細胞との共培養により活性化され、方法は一方向混合リンパ球反応である。応答物質および刺激物質である末梢血単核細胞を、FicollーHypaqueグラジエント(Pharmacia)を用い、製造者の方針に従って精製する。刺激細胞では、ミトマイシンC(Sigma)またはガンマ線照射処理を行うことにより有糸分裂が不活性化される。応答細胞および刺激細胞は、試験化合物の存在または不在下に2~1の割合で共培養さ

れる。典型的に、 10^3 応答細胞を 5×10^4 の刺激細胞と混合し、U底マイクロタイタープレート(Costar Scientific)中に入れる(200μ 1体積)。細胞を、加熱非働化したウシ胎児血清(Hyclone Laboratories)または男性ドナーから採取しプールしておいたヒトAB血清、 5×10^5 M 2 メルカプトエタノールおよび0.5% DMSOのいずれかを補足したRPMI1640で培養した。回収前(典型的に3日目)に1日、培養物を 3 Hチミジン(Amersham) 0.5μ Ciでパルスする。培養物を回収し(Betaplate harvester、Wallac)、液体シンチレーション(<math>Betaplate、Wallac)により、アイソトープの取り込みを推定する。

[0261]

IL-2生成の測定からT細胞の活性化を推測するのに、同一の培養系を使用 してよい。培養開始後18~24時間で上清を除き、製造者の指示に従ってIL -2濃度をBLISAにより測定する(RおよびD系)。

[0262]

T細胞活性化のin vivoモデル

化合物のin vivoでの効能について、直接T細胞の活性化を測定できることが知られているかまたはT細胞がエフェクターを確定できる、動物モデル中で試験した。T細胞は、T細胞レセプターの一定量がモノクローナル抗CD3抗体(Ab)と結合することにより、活性化できる。このモデルでは、全採血2時間前に、BALB/cマウスへ抗一CD3 Ab 10μgを腹腔内投与する。試験薬剤を投与される動物は、抗一CD3 Ab 投与1時間前に化合物を単回量予め処理される。T細胞活性化の指標である前炎症サイトカインインターフェロンーy(INF-y)および腫瘍壊死因子ー α (TNF- α)の血清レベルは、ELISAにより測定される。同様のモデルでは、キーホールリンペットヘモシアニン(KLH)などの特異的抗原を用いてin vivoでT細胞をプライミングし、次いで、ドレーンリンパ節細胞を同一の抗原で二次in vitro攻撃する。前記するように、サイトカイン生成の測定は、培養細胞の活性部位を予測するために利用される。すなわち、C57BL/6マウスは、完全フロイント

アジュバント(C F A)中に乳化した K L H 1 0 0 μ g を 0 日 日 に 皮下投与することにより免疫化された。動物は、免疫化の 1 日 前 に 化合物を 前処理され、次いで免疫後 1 日、2 日 および 3 日 目 に 化合物を 処理された。ドレーンリンパ節を 4 日 目 に 回収 し、その 細胞を 組織 培養 培地(加熱非働化子牛 胎児 血清(H y c 1 o ne Laboratories)、 5×10^5 M 2 - メルカプトエタノール および 0.5% D M S O を 補足 し た R P M I 1 6 4 0) 1 m I あたり 6 \times 10 となるように、 2 4 時間 および 2 8 時間 の 両方で 培養した。 培養物 上 清を用いて E L I S A を 行い、オートクリン T 細胞増殖 因子 インター ロイキン - 2(I L - 2)および / または I F N - y レベルを 予測 した。

[0263]

リード化合物もヒトの疾患の動物モデルで試験できる。例えば、実験的な自己 免疫脳脊髄炎(EAE)およびコラーゲン誘導性関節炎(CIA)である。ヒト の多発性硬化症に類似するEAEモデルが、ラットおよびマウスの両方で記載さ れている(FASEB, J. 5: 2560~2566, 1991; muri ne model: Lab. Invest. 4(3): 278, 198 1; rodent model: J. Immunol 146(4): 1 163~8, 1991)。すなわち、マウスまたはラットはミエリン塩基性タン パク質(MBP)、またはその神経原性ペプチドおよびCFAのエマルジョンで 免疫化される。急性疾患は、細菌毒素、例えばbordetella pert ussisの添加により誘導できる。再発性/持続性疾患は、免疫化した動物の MBP/ペプチド由来のT細胞の養子免疫細胞移入により誘導される。

[0264]

CIAは、タイプIIコラーゲンを用いた免疫化によりDBA/1マウス中に誘導できる(J. Immunol : 142(7) : $2237\sim2243$)。マウスは、酵素の攻撃から10日程度で関節炎の様相を呈し、免疫後90日程度で評価されてよい。EAEおよびCIAモデルのいずれにおいても、化合物は予防的にまたは疾患発症時に投与されてよい。有効な薬剤は重症度および/または発症率を低下し得るべきである。

[0265]

1種または複数の血管形成性レセプターPTKおよび/または炎症応答の仲介 を含む1ckのようなプロテインキナーゼを阻害する本発明の特定の化合物は、 このようなモデルにおいて関節炎の重症度および発症率を低下できる。

[0266]

化合物は、マウスの皮膚(Ann. Rev. Immunol., 10: 333~58, 1992; Transplantation: 57(12): 1701~17D6, 1994) または心臓(Am. J. Anat.: 113: 273, 1963) のいずれかの同種移植片モデルでも試験できる。すなわち、皮膚移植片全厚をC57BL/6マウスからBALB/cマウスへと移植する。移植片は、6日目から毎日、拒絶反応の出現を調査される。新生体マウスの心臓移植モデルでは、新生体の心臓をC57BL/6マウスから成体CBA/Jマウスの耳介へと異所移植する。心臓は、移植後4~7日で鼓動を開始し、拒絶は、解削顕微鏡を用いて鼓動の中断を見出すことにより視覚的に確認できる

[0267]

細胞レセプターPTKアッセイ

以下の細胞アッセイを利用して、本発明の異なる化合物であるKDR/VEG FR2の活性および効果のレベルを測定する。特異的なリガンド刺激を利用する 類似したレセプターPTKアッセイは、従来からよく知られた技術を用いて、他 のチロシンキナーゼのために、同一系で設計できる。

[0268]

ヒト臍静脈内皮細胞(HUVEC)中のVEGF一誘導KDRリン酸化を、ウェスタンプロットにより測定する。

[0269]

1. HUVEC細胞(プールしたドナー由来のもの)をClonetics (San Diego、CA)から購入し、メーカーの指示に従って培養する。最初のパッセージ (3~8)のみをこのアッセイに使用する。細胞を100mmディッシュ (組織培養用、Falcon;Becton Dickinson;Plymouth;England)中で、完全EBM培地 (Clonetics

)を使用して培養する。

[0270]

化合物の阻害活性を判断するために細胞をトリプシン処理し、6ーウェルクラスタープレート(Costar; Cambridge、MA)の各ウェル中で0.5~1.0×1.0⁵ 細胞/ウェルで搭頼した。

[0271]

3. 播種後 $3\sim4$ 日で、プレートは典型的に $90\sim100\%$ 融合する。 培地を全てのウェルから除き、細胞を $PBS5\sim10m$ I ですすぎ、 EBMをベースとし補足分を添加しない培地(すなわち血清飢餓状態) 5m I で $18\sim24$ 時間インキュベートする。

[0272]

[0273]

[0274]

冷(-20%) エタノール(2体積)を少なくとも1時間または最大一晩添加することにより、同量のタンパク質を沈殿させる。ペレットを、5%メルカプトエタノール(BioRad:Hercules、CA)を含むLaemliサンブルパッファ中に再構成し、5分間沸騰させる。ポリアクリルアミドゲル電気泳動(6%、1.5mm Novex、San Deigo、CA)によりタンパク質を分離し、Novex Systemを用いてニトロセルロースメンブレンへ移行させる。子牛の血清アルブミン(3%)で遮断した後、抗一KDRポリクローナル抗体(C20、Santa Cruz Biotechnology;Santa Cruz、CA)または抗ホスホチロシンモノクローナル抗体(4G10、Upstate Biotechnology、Lake Placid、NY)を用いて、タンパク質を4℃で一晩試験する。洗浄し、ヤギ抗ウサギまたはヤギ抗マウスIgGのHRPー結合F(ab)2で1時間インキュベートした後、発光化学ルミネセンス(ECL)システム(Amersham Life Science、Arlington Height、IL)を用いてパンドを視覚化する。

[0275]

in vivo子宮浮腫モデル

このアッセイでは、化合物の、エストロゲン刺激後の始めの数時間で起こるマウスの子宮質量の急速な増加を阻害する能力を測定する。早期に見られるこの子宮質量増加が、子宮血管の浸透性の亢進で生じる浮腫によるものであることが知られている。 Cullinan-Bove およびKoss(Endocrinology (1993), 133: 829~837) は、エストロゲンー刺激による子宮浮腫と子宮内の<math>VEGFmRNA発現の増加の密接な一時的関連を実証している。この結果は、エストロゲン刺激後の子宮質量の急速な増加を十分に抑制する、VEGFに対する中和モノクローナル抗体の使用により確認された(WO97/42187)。したがって、このシステムはVEGFシグナリングのinviv0回害および浸透圧亢進および浮腫に関するモデルとして使用できる。

[0276]

材料:全てのホルモンはSigma(St. Louis, MO)またはCal Biochem(La Jolla, Ca)から凍結乾燥した粉末として購入 でき、説明書に従って製造できる。

[0277]

賦形剤成分 (DSMO, Cremaphor EL) をSigma (St. Louis, MO) かち購入できる。

[0278]

マウス (Balb/c, 8~12週齢) をTaconic (Germantown, NY) から購入でき、institutional Animal Care および Use Committee Guidelineに従って病原体のいない動物飼育箱で飼育する。

[0279]

方法:

1日目: Balb/cマウスに妊娠メス血清ゴナドトロピン(PMSG) 125単位を腹腔内投与する。

[0280]

3日目:マウスにヒト絨毛膜ゴナドトロピン(hCG)15単位を腹腔内投与する。

[0281]

4日目:マウスを無作為に選択し、5~10匹の集団に分割する。溶解度および1~100mg/kgの範囲の用量の賦形剤に応じて、試験化合物を腹腔内投与、静脈注射または皮下投与の経路で投与する。賦形剤コントロール群には賦形剤のみを投与し、2つの群は未処理のままとする。

[0282]

30分後、実験的に賦形剤群および未処理群の1つへ、17ーエストラジオール $(500 \mu g/kg)$ を腹腔内投与した。 $2\sim3$ 時間後、動物はCO 変入により障害を受ける。中線切開に続き、それぞれの子宮を隔離し、子宮頸の真下の子宮と帰管上の間で切断することにより取り出す。測量(鎧量)の前に子宮の完

全性に隨害が生じないように注意しながら脂肪と連結した組織とを取り除いた。 水で充満したガラスボトルを用いて、2枚の濾紙シートに挟んで圧縮することに より液体を除去し、子宮から水分を取り除く。水分を取り除いた後に子宮を測量 する (脱水後の質量)。 湿量と脱水後の質量との差を、子宮の液体含量とみなす 。処理群の液体含量の平均値を未処理または賦形剤処理群と比較する。有意差を スチューデント検定により測定する。非刺激コントロール群をエストラジオール 応答をモニターするのに使用する。

[0283]

血管新生レセプターチロシンキナーゼの阻害剤である本発明の化合物もまた血 管新生のMatrige 1 移植モデル中で活性である。Matrige 1 新血管 新生モデルでは、皮下に移植された外来マトリクスの明らかに混在した範囲で、 新しい血管形成が起こり、これは腫瘍細胞を生じる前血管形成因子の存在下に誘 導される(例えば以下のものを参照:Passaniti、A., et al, Lab. Investig. (1992), 67 (4), 519~528; Anat. Rec. (1997), 249 (1), 63~73; Int. J . Cancer (1995), 63 (5), 694~701; Vasc. Biol. (1995), 15 (11), 1857~6)。モデルは3~4目使 用され、終点では、新血管新生の顕微鏡での視覚的/イメージ的確認、顕微鏡で の微小血管密度測定、および移植物除去後対阻害剤未処理の動物からのコントロ ールにおけるヘモグロビンの定量(ドラブキン法)を行う。モデルには刺激とし てbFGFまたはHGFのいずれを使用してもよい。

[0284]

実施例1

7 −シクロペンチル−5 − (4 −フェノキシフェニル) −5 H−ピローロ [3 2-d1 ピリミジンー4ーアミン

a) 2-シクロペンチルアセトニトリル

ジエチルエーテル (100mL) 中の水素化ナトリウム (2.17g、油分6 0%、54.2mmo1)混合物を0℃まで冷却し、ジエチル(シアノメチル) ホスホネート (9.6g、54.2 mm o 1) で処理し、その間、混合物の温度 は0℃より低く維持した。ジエチルエーテル($25\,\mathrm{mL}$)中のシクロペンタノン(4. $13\,\mathrm{g}$ 、49. $3\,\mathrm{mmo}$ 1)を混合物へ $5\,\mathrm{℃}$ より低い温度で添加し、次いで反応物を周囲温度まで加熱し、さらに $16\,\mathrm{時間撹拌}$ した。水($24\,\mathrm{0\,mL}$)を混合物へ添加し、次いで層を分離した。水層をジエチルエーテル($50\,\mathrm{mL}$)で抽出した。合わせた有機層を水($50\,\mathrm{mL}$)を抽出した。合わせた有機層を水($50\,\mathrm{mL}$)を抽出し、最後に硫酸マグネシウム上で乾燥し、濾過し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残留物をエタノール($40\,\mathrm{mL}$)中に溶解し、次いで炭素上の $10\,\mathrm{s}$ パラジウム($250\,\mathrm{mg}$)を添加し、混合物を周囲圧力で周囲温度で $16\,\mathrm{thllm}$ 活流した。触媒をセライトのパッドを通し、濾過により除去し、濾液を減圧下に油へと濃縮した。表題化合物を分留により精製し、淡黄色の油4. $08\,\mathrm{g}$ ($75\,\mathrm{s}$ 6%)を得た($20\,\mathrm{torrremai}$ 6.3℃)。

[0285]

[化99]

¹H NMR (Chloroform-d, 400 MHz) δ 2.35 (d, 2H), 2.18 (m, 1H), 1.87 (m, 2H), 1.59-1.69 (m, 4H), 1.29 (m, 2H).

[0286]

b) 1-シクロペンチル-2-オキソエチルシアニド

テトラヒドロフラン(10mL)中の2-シクロペンチルアセトニトリル(0.50g、4.59mmol)混合物を-60℃まで冷却し、次いでペンタン中の1.7M tert-ブチルリチウム(3.25mL、5.50mmol)で処理し、その間、反応温度を-55℃より低い温度に維持した。溶液を10分間 撹拌し、ギ酸エチル(0.41g、5.50mmol)を滴加した。混合物を周囲温度まで加熱し、さらに16時間撹拌した。混合物を減圧下に濃縮し、得られた残留物をシリカゲルカラムにかけ、ジクロロメタン/酢酸エチル(95:5)で溶出した。 $0.1\sim0.30R$,を有する物質を含有する画分(TLC、ジクロロメタン/酢酸エチル(95:5)、過マンガン酸カリウム系)を合わせ、濃縮して油を取得し、これはさらに精製せずに使用した。

[0287]

【化100】

1 H NMR (Chloroform-d, 400 MHz) δ 9.57 (s, 1H), 3.54 (d, 1H), 2.45 (m. 1H), 1.4-1.9 (m. 8H).

[0288]

c) (4-フェノキシアニリノ) メチルシアニド

テトラヒドロフラン(50mL)中の4ーフェノキシアニリン(7.0g、37.8mmol)、プロモアセトニトリル(4.5g、37.8mmol)およびトリエチルアミン(4.2g、41.6mmol)混合物を85℃で5.25時間加熱し、次に冷却し、さらにプロモアセトニトリル(6.5g、5.46mmol)を添加した。混合物を85℃で18時間加熱し、次に冷却し、滅圧下に濃縮した。残留物をジクロロメタン(50mL)と水(50mL)とに分配した。水層をジクロロメタン(30mL)で抽出し、合わせた有機層を5Nの水性水酸化ナトリウム(30mL)で抽出し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、濾過し、濾液を滅圧下に濃縮した。残留物を次いで、溶離液としてジクロロメタン/酢酸エチル(98:2)を用いたシリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにより精製し、表題化合物3.8g(45%)を暗褐色固体として得た。

[0289]

【化101】

¹H NMR

(DMSO-d_e, 400 MHz) 6 7.32 (t, 2H), 7.03 (t, 1H), 6.87-6.94 (m, 4H), 6.76 (d, 2H), 6.26 (hg, 2H), 4.25 (g, 2H), RP-HPLC (Hyperail HS-CH, 5µm, 100A, 4.6 x 250 mm; 25%-100% sectoriting-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 18.4 min. MS: MH '225.1

[0290]

d) 3-アミノ-4-シクロペンチル-1-(4-フェノキシフェニル)-1 H-2-ピロールカルボニトリル

1, 2ージメトキシエタン (10mL) 中の (4ーフェノキシアニリノ) メチルシアニド (0. 68g、3. 30mmol) および1ーシクロペンチルー2ーオキソエチルシアニド (0. 54g、3. 94mmol) 混合物を酢酸 2滴で処理し、次いで85℃で45分間加熱した。混合物を周囲温度で冷却し、次いで1

- , 5-ジアザビシクロ [4, 3, 0] ノン-5-エン(DBN) (1. 13g、
- 9. $09 \,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ を添加した。混合物を次いで $65\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,16$ 時間加熱した。新しいDBN($0.25 \,\mathrm{mL}$)を添加し、混合物を $85\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,6$ 時間加熱した。溶剤を緘圧下に除去し、残留物をシリカゲルカラムにかけ、 $\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}$
- %) をガラスとして得た。

[0291]

[(1:102]

¹H NMR (DMSO-d_a, 400 MHz) δ 7.42 (m, 4H), 7.17 (t, 1H), 7.04-7.11 (m, 4H), 6.99 (s, 1H), 5.10 (bs, 2H), 2.82 (m, 1H), 1.97 (m, 2H), 1.69 (m, 2H), 1.58 (m, 2H), RP-HPLC (Hypersil HS-C18, 5μm, 100A, 4.6 x 250 mm; 25%-100% actonitrile-0.05 M arumonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 26.2 min.; MS: MH '343.9.

[0292]

e) 7ーシクロペンチルー5ー(4ーフェノキシフェニル) -5Hーピローロ[3.2-d] ピリミジン-4-アミン

無水エタノール (10mL) 中の3-アミノ-4-シクロペンチル-1-(4-フェノキシフェニル) -1H-2-ピロールカルボニトリル (185mg、0.539mmol) 混合物をホルムアミジンアセテート (450mg、4.33mmol) で処理し、85℃2時間加熱した。溶剤を滅圧下に蒸発させ、次いで残留物を予備した逆相HPLCで精製し、表題化合物145mg (73%)を凍結乾燥後に白色固体として得た。

[0293]

[(K103]

"H NMR (DMSO 4_a 400 MHz) 5 8.19 (s, 1H), 7.44 (m, 5H), 7.19 (t, 1H), 7.13 (m, 4H), 5.79 (bs, 2H), 3.23 (m, 1H), 2.05 (m, 2H), 1.77 (m, 4H), 1.64 (m, 2H), PR-HPLC (Hypernil HS-CI8, 5µm, 100A, 4.6 x 250 mm; 5%-100% acctonitrile-0.05 M armnonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 23.3min; NS: MH '371.5.

[0294]

実施例2:

1-シクロペンチル-3-(4-フェノキシフェニル)-1H-ピローロー[2.3-d]ピリダジン-4-アミン

a) エチル3ーシアノー1ーシクロペンチルー1H-2ーピローロカルボキシ レート

[0295]

【化104】

¹H NMR (DMSO-d_o 400 MHz) 8 7-87 (d, 1H), 6-72 (d, 1H), 5-37 (m, 1H), 4-31 (q, 2H), 2-11 (m, 2H), 1-7 (m, 4H), 1-66 (m, 2H), 1-32 (t, 3H); RP-HPLC (Hypersil HS-C18, 5µm, 100A, 4-6 x 250 mm; 5%-100% acetonitrile-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) 1, 22.2 min.

[0296]

b) 3-シアノ-1-シクロペンチル-1H-2-ピローロカルボン酸 エタノール (25mL) および水 (5mL) 中のエチル<math>3-シアノ-1-シクロペンチル-1H-2-ピローロカルボキシレート (1.15g、5.16mmol) 混合物を水酸化カリウム (0.58g、10.32mol) で処理した。混合物を<math>75℃で30分間加熱し、次に冷却し、溶剤を減圧下に蒸発させた。水 (20mL) を添加し、溶液を<math>0℃まで冷却し、次いで濃塩酸 (1.3g、36重量%、11.35mmol) で酸性化した。形成されたスラリーを10分間撹拌し、次いで固体を濾過により回収し、表題化合物 (0.75g、75%) を淡 枠色の固体として得た。

[0297]

【化105】

¹H NMR (DMSO-d., 400 MHz) δ 13.49 (bs. 1H), 7.41

(d, 1H), 6.67 (d, 1H), 5.47 (m, 1H), 22.09 (m, 2H), 1.77 (m, 4H), 11.64 (m, 2H); RP-HPLC (Hypersii HS-C18, 5µm, 100A, 4.6 x 250 mm; 5%-100% acetonitrile-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 12.52 min.

[0298]

[0299]

【化106】

¹H NMR (DMSO-d_s, 400 MHz) δ 9.82 (s, 1H), 7.60 (d,

1H), 6.84 (d, 1H), 5.32 (m, 2H), 2.10 (m, 2H), 1.81 (m, 4H), 1.66 (m, 2H); 5%-100% acetonitrile-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 19.46 min. ; GC/MS: MH 189.2.

[0300]

d) 1-シクロペンチル-1H-ピローロ [2, 3-d] ピリダジン-4-アミン

エタノール (30 mL) 中の1 - シクロペンチル- 2 - ホルミル- 1 H- 3 - ピロールカルボニトリル (0.525g、2.79 mmol) およびヒドラジン

ジヒドロクロリド (0.35g、3.35mmol) 混合物を週流するまで2.5時間加熱し、次に周囲温度まで冷却し、予備した逆相HPLCで精製して、表題化合物を酢酸アンモニウムの混入した湿ガラスとして得た (594mg) (H NMRで測定して60重量%、収量=337mg)。

[0301]

【化107】

³H NMR (DMSO-d_m 400 MHz) 5 8.83 (s, 1H), 7.55 (d, 1H), 6.71 (d, 1H), 6.10 (ss, 2H), 4.94 (m, 1H), 2.15 (m, 2H), 1.89 (m, 4H), 1.70 (m, 2H); 5%-100% acetonitrile-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t, 19.46 min. .; 1.27MS: MHT 203.0.

[0302]

e) 3-ブロモー1-シクロペンチルー1H-ピローロ[2, 3-d] ピリダ ジン-4-アミン

ジクロロメタン (100mL) 中の1ーシクロベンチルー1Hーピローロ [2,3-d] ピリダジンー4ーアミン (0.595mg、約60%の純度、1.76mmol) 混合物を、臭素 (0.5g、2.95mmol) を含有するジクロロメタン溶液 (5mL) で1.25時間かけて処理した。混合物をさらに1時間 撹拌し、臭素 (0.3g) を含有するジクロロメタン (3mL) をさらに添加した。混合物を2.5時間撹拌し、5N水性水酸化ナトリウム5mLおよび水25mLで処理した。層を分離し、有機層を減圧下に濃縮し残留物を得、これを予備した逆相HPLCで精製し、3一プロモー1ーシクロベンチルー1Hーピローロ [2,3-d] ピリダジンー4ーアミン (168mg、35%) を得た。

[0303]

【化108】

¹H NMR (DMSO-d_n 400 MHz) δ 8.94 (s, 1H), 7.79 (s, 1H), 6.11 (bs, 2H), 4.94 (n, 1H), 2.12 (m, 2H), 1.83 (m, 4H), 1.67 (m, 2H); 5%-100% acetonicity ammonium acetate over 25 min, 1 mL/min) t,11.25 min. ; LC/MS: MH⁺ 28.28.

[0304]

f) 1-シクロペンチル-3-(4-フェノキシフェニル) -1H-ピローロ [2, 3-d] ピリダジン-4-アミン

エチレングリコールジメチルエーテル $(3\,\mathrm{m\,L})$ および水 $(1.5\,\mathrm{m\,L})$ 中の $3\,\mathrm{-}$ プロモー $1\,\mathrm{-}$ シクロペンチルー $1\,\mathrm{H}\,\mathrm{-}$ ピローロ $[2,3\,\mathrm{-}\mathrm{d}]$ ピリダジンー $4\,\mathrm{-}$ アミン $(0.057\,\mathrm{g},0.178\,\mathrm{mmol})$ 、 $4\,\mathrm{-}$ フェノキシフェニルボロン酸 $(0.057\,\mathrm{g},0.266\,\mathrm{mmol})$ 、炭酸ナトリウム $(0.062\,\mathrm{g},0.588\,\mathrm{mmol})$ およびテトラキス $(\mathrm{h\,U}\,\mathrm{J}\,\mathrm{J}\,\mathrm{J}\,\mathrm{J}\,\mathrm{J}\,\mathrm{J})$ パラジウム $(0)(12\,\mathrm{mg},0.011\,\mathrm{mmol})$ 混合物を、窒素雰囲気下に $85\,\mathrm{C}\,\mathrm{C}$ $2.5\,\mathrm{e}\,\mathrm{l}\,\mathrm{lm}\,\mathrm{lm}$ した。混合物を周囲温度まで冷却し、溶剤を減圧下に蒸発させた。 残留物を予備した逆相 $\mathrm{H\,P\,L\,C}\,\mathrm{C}\,\mathrm{r}\,\mathrm{lm}\,\mathrm$

[0305]

[化109]

¹H NMR (DMSO-d_a 400 MHz) 8 8.98 (s. 1H), 7.68 (s. 1H), 7.50 (d. 2H), 7.40 (t. 2H), 7.17 (t. 1H), 7.99 (m. 4H), 5.76 (bs. 2H), 5.01 (m. 1H), 2.19 (m. 2H), 1.11 (m. 2H); 5%-100% acetonivile-0.05 M ammonium acetate over 25 min, 1ml /min): 2.050 min.; LC/MS MH 371.2.

[0306]

(1) Huisgen, R.: Laschtuvka, E. Eine Neu e Syntheses von Derivaten des Pyrrol es. Chem. Ber. 1960, 93, 65.

[0307]

本発明の他の好ましい化合物は、以下の式(I)の化合物である。

[0308]

【化110】

式中、

Rz =シクロペンチル シスーシクロヘキシルピペラジン トランスーシクロヘキシルピペラジン ピペラジニルーピペリジニル

[0309]

さらに具体的には、化合物は、

N1-[4-(7-アミノ-3-シクロペンチル-1H-ピラゾロ[3, 4-c] ピリジン-1-イル)フェニル]トランス-2-フェニルシクロプロパン-1-カルボキサミド;

ル) ートランスー2ーフェニルシクロプロパンー1ーカルボキサミド;

 $N1-(4-\{7-\gamma \le J-[3-(1-\gamma \ne N) \lor V) \lor V)$ リジン $-4-(4-\gamma \lor V)$ ピペリジン $-4-(4-\gamma \lor V)$ $-1+(4-\gamma \lor V)$

N1-[4-(7-アミノ-3-シクロペンチル-1H-ピラゾロ[3, 4-

シス-N1-(4-{7-アミノ-3-[4-(4-メチルピペラジノ)シクロヘキシル]-1H-ピラゾロ[3,4-c]ピリジン-1-イル|フェニル)-4-(トリフルオロメチル)ベンズアミド;

トランス $-N1-(4-\{7-アミノ-3-[4-(4-メチルピペラジノ)$ シクロヘキシル] -1H-ピラゾロ[3,4-c] ピリジン-1-イル フェニル) -4-(トリフルオロメチル) ベンズアミド:

 $N2-[4-(7-r \le J-3-v \ne D-1H-v \ge J)$ $\Gamma(3, 4-c)$ $\Gamma(4, 4-c)$ $\Gamma(4$

 $N1-[4-(7-r \le J-3-\nu)\rho$ ロペンチル-1H-ビラゾロ[3,4-c] ピリジン-1-イル)フェニル[-2,2-iメチル-3-フェニルプロパナミド:

シス-N1-(4-{7-アミノ-3-[4-(4-メチルピペラジノ)シクロヘキシル]-1H-ピラゾロ[3,4-c]ピリジン-1-イル|フェニル)-2.2-ジメチル-3-フェニルプロパナミド;

トランス $-N1-(4-{7-r}=)-3-[4-(4-x+n)^2-3-(4-x+n)^2-1+n)$ シクロヘキシル] -1H-ピラゾロ[3, 4-c] ピリジン-1-イル] フェニル] -2, 2-ジメチル-3-フェニルプロパナミド;

 $N1-(4-\{7-\gamma = 1-3-[(1-\gamma + 1-\gamma + 1-$

3-シクロペンチル-1-(4-フェノキシフェニル)-1H-ピラゾロ[3 .4-c]ピリジン-7-アミン;

y=0 y=0

3 - $[(1-x+\mu)(-x)] - (1-x+\mu)(-x) - (1-x+\mu) - (1-x) - (1-x+\mu) - ($

[0310]

他の好ましい化合物には以下のものが含まれる。

7 - シクロペンチルー5 - (4 - フェノキシフェニル) - 5 H - ピローロ [3]

, 2-d] ピリミジン-4-アミン;

1 - シクロペンチル - 3 - (4 - フェノキシフェニル) - 1 H - ピローロ [2]

, 3-d] ピリダジンー4-アミン;

4-アミノ-9-シクロペンチル-6-(4-フェノキシフェニル)-6,7

, 8, 9ーテトラヒドロー5Hーピリミド [4, 5-b] [1, 4] ジアゼピン

-8-オン;および

4-アミノー9-シクロペンチルー6-(4-フェノキシフェニル)-8,9 -ジヒドロ-5H-ピリミド[4,5-b][1,4]ジアゼピン-8-オン。

[0311]

前記化合物は適当な出発物質を用い、実質的に実施例1または2に従って合成

できる。

【国際調査報告】

ı

	INTERNATIONAL SEARCH R	EPORT	PCT/US 00/	
IFC 7	PCATION OF SUBJECT MATTER C070487/04 C070471/04 C07049 A61K31/5025 A61K31/4353 A61K31 //(C070487/04,239:00,209:00),(CC	1/551 A61P35, 07D487/O4,237:	/00	1/519
B. FIELDS:				
IPC 7	currentation searcased (classification system lottowed by caceuft CO7D A61K A61P	cation symbols)		
	on searched other than minerium documentation to the extent th			irched
Electronic da	are been consulted during the international search (name of data	base and, where practica	al, search lerms usod)	
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Oata			
	INTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	and the second		Referent to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	mercun payanges		Parametro Gardino.
A	WO 98 41525 A (KNOLL AG) 24 September 1998 (1998-09-24) claims 1,28			1,33
A,P	WO 00 44728 A (PFIZER) 3 August 2000 (2000-08-03) claims 1,30			1,33
Funs	er documents with trade in the continuation of loss C.	X Palent formi	y members are fotod k	n snow,
* Sondai ca	jogories of clied documents :			alland film a data
'A' decume 'E' earlier of riting of 'L' docume chair 'O' docume other i 'P' decume leter 9	net detaining the general state of the set which is nest reserved to to of pullfuller relativariate. For pullfuller relativariate producers that pulleration for relative the international feet which many throw contains a greative delamate or set which many throw contains a greative delamate or or and the reportal relation feet production does not experience or a other special relation feet specification. Very mithinking or produced prior to the relationary to pull before or pull published point to they be desirable that and they not yet detail that and they not the set of the pull pull that and they not the set of the pull that and they not the set of the set of the set of the and they not the set of the set of the set of the set of the set of the set of the set of the set of the set of the set of set o	"Y" document of profit cannot be conside document in cost names, such con in the set. "&" document assemble	cular relevance: the claims in lovel or carmid the asp when the clocation wiscensia: the claims in lovel to as law blood of the claims with a complete the claims of the claims of the claims of the claims of the same patent for the same patent for the claims of	umed Inversion to consistent to sument is industriate sument in such nation suffice dusp when the order such docu- to a person solded unity
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing o	t the International sea	ob resport
2	1 March 2001	29/03/		
Name and I	Inding address of the ISA Everyoen Patent Office, P.B. Solits Patentiaan 2 N. – 2380 NY Rijerijk Tel. (1431–70) 340–3401. Tx. St. 951 epo nil. Fax: (1431–70) 340–3016	Authorized office All fairo	Faus, 1	

		v nymone.	
	INTERNATIONAL SEARCE	H KEPOKI	PCT/US 00/25357
A 51 4001	COLATION OF THE HICT MATTER		
IPC 7	(CD70471/04,231:00,221:00),(C0	70487/04,243:	00,239:00)
	o tresmational Palent Classification (IPC) or to both milional c SEARCHED	izssification and IPC	
Miremum de	cumunitation searched (classification system followed by dair	sification symbols)	
Oscumenta	tion searched other than minimum documentation to the exten	I thing such documents an	anduded in the lieids searched
Electronic d	ate base consulted during the internitrated search (some of c	lata base and, where pro	ctical search leins ustd)
0.000181	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, whose appropriate of	Relevant to dam	
	L		proley members are leted in Anhitix
\Box	ther occuments are listed in the continuation of box C.		
	alegories of cited documents :	"T" Inter document or priority de	it published after the international tiling date to and not in conflict with the application but estand the principle or theory underlying the
CORN	ent defining the garante state of the last which is not derect to be of particular relevance document but published on or after the international	invention	estand the principle or theory upderlying the particular enloyance; the claimed invention
fleg	date and which may throw doubts on peturity cramps) or to cred to establish the publication date of smallers	cennot be of involve en in	residency movet or cannot be considered to yenlive step when the document is taken work
		"Y" document of p	particular relevance: the claimed invention insplaced to involve an invention step when the combined with one or more piter such decu- combination being obvious to a person skilled
other	nere releasing to an eral disclassim, use, exhibition or means! sent published prior to the international filing date but		
lever	then the snorty date dialmed		enther of the same palent family ing of the International search report
Date of the	actual completion of the international sourch	Date of Invan	of at the attacomment was a party
:	21 March 2001		
Name and	creating address of the ISA European Patent Office, P.B. S616 Patentisan 2	Authorized o	liker
	NL - 2260 HV RUMBE Tel 4-21-70 340-2060 Tv 33 651 ero bi	Alfa	ro Faus, I
	Pax: (+31-70) 340-3016		

Form POTASAVE15 removed short) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No. PCT/US 00 £5357

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

Continuation of Box I.2

Present claims 1 to 88 relate to an extremely large number of possible compounds. Support within the meaning of Article 5 PCT inticle 6 PCT and/or disclosure within the meaning of Article 5 PCT is to be found, however, for only a very small proportion of the compounds. In the present case, the claims compounds in the present case, the claims compounds of the claimed scope is impossible. Consequently, the search has been carried out for those parts of the claims which appear to be supported and disclosed, namely those parts relating to the compounds of formulas it oll 71 where (R) is an optically substituted 4-phenoxyphenyl group and R2 is an optically substituted and in the examples and on page 40, lines 4 to

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international proliminary seamination (Rule 66.1(e) PCI). The applicant is advised that the ETO policy when acting as an international real international Proliminary Examining Authority is normally not to carry out the contract of the contraction of the contract of the con

Patent document		Publication		Patent family	Publication	
orted in search repor	1	ctate		member(s)	date	
WO 9841525	A	24-09-1998	AU	6829398 A	12-10-1998	
			BG	103785 A	30-06-2000	
			BR	9808281 A	16-05-2000	
			CN	1259950 T	12-07-2000	
			FP	0970084 A	12-01-2000	
			HU	0001507 A	28-10-2000	
			NO	994509 A	17-09-1999	
			PL	335685 A	08-05-2000	
			SK	125999 A	16-05-2000	
			TR	9902301 T	21-12-1999	
			US	6001839 A	14-12-199	
WD 0044728	Α	03-08-2000	AU	1291600 A	18-08-2000	

Form PCT/ISA/210 (patent family armer) (July 1992)

フロン	トページの続き
-----	---------

(51) int.Cl.'		識別記号	F I 7-73-1 (*	考)
A 6 1 K	38/00		A 6 1 P 1/18	
A 6 1 P	1/18		3/10	
	3/10		7/06	
	7/06		9/00	
	9/00		9/10	
	9/10		15/00	
	15/00		17/02	
	17/02		17/06	
	17/06		19/02	
	19/02		27/02	
	27/02		29/00	
	29/00		1 0 1	
		1 0 1	31/12	
	31/12		31/18	
	31/18		33/02	
	33/02		35/00	
	35/00		35/02	
	35/02		37/02	
	37/02		C O 7 D 487/04 1 4 0	
C 0 7 D	487/04	1 4 0	1 5 1	
		151	C O 7 M 7:00	
// C07M	7:00		A 6 1 K 37/02	

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG , ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, . RU, TJ, TM), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, C A, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM , DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, K E, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS . LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK. MN. MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, R U, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM , TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW

(72)発明者 リツター、クルト

アメリカ合衆国、マサチユーセツツ・ 02160、ニユートン、アシユモント・アベ ニュー・30

(72)発明者 コールダウツド, デイビッド アメリカ合衆国、マサチユーセツツ・ 01702、フレイミンガム、マツカーシー・

サークル・4 (72)発明者 セント・ギヤレイ, ステイーブン

> イギリス国、レスターシヤー・エル・イ ー・11・5・アール・エイチ、ロウボロ、 ベイクウエル・ロード

(72)発明者 ツイツガー, ヘレン イギリス国、ノツテインガム・エヌ・ジ ー・1・1・ジー・エフ、ペニーフット・

ストリート・アール・5 Fターム(参考) 4C050 AA01 BB04 BB08 CC08 CC11

> EE03 EE04 FF05 GC03 HH01 4C065 AA05 BB05 CC01 DD03 EE02 HH01 JJ07 KK02 KK06 KK09

LLO1 PPO2 PP13 PP15

4C084 AAO2 DB57 MAO2 MA52 MA55

NAO5 NA14 ZA331 ZA361 ZA451 ZA591 ZA661 ZA751

ZA811 ZA891 ZA961 ZB071 ZB111 ZB151 ZB261 ZB271

ZB331 ZB381 ZC201 ZC351

4C086 AA01 AA02 AA03 CB05 CB11

GA12 MA04 MA35 NA52 MA55 NA14 ZA33 ZA36 ZA59 ZA66 ZA81 ZA89 ZA96 ZB07 ZB11 ZB15 ZB26 ZB27 ZB33 ZB38

ZC20 ZC35